(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-526028 (P2002-526028A)

(43)公表日 平成14年8月20日(2002.8.20)

(51) Int.Cl.7		徽別紀号	F	FI			テーマコート* (参考)	
		ZNA		A 6 1 K 39/395			N 4B024	
C 1 2 N	15/09	ZNA			-, -	14		
A 6 1 K	39/395				9/02		4B064	
A 6 1 P	9/02		C 0	7K 1	4/705		4 B 0 6 5	
C07K	14/705			1	6/28		4 C 0 8 4	
	16/28			16/46			4 C 0 8 5	
		審査	請求 未請求	予備署	育 清京	(全151頁)	最終頁に続く	
(21) 出願番号		特職2000-517077(P2000-517	7077) (71	(71)出願人 ジェネンテック			ポレーテッド	
(86) (22) HWG E		平成10年10月7日(1998.10.7)		GENENTECH, INC.				
(85) 翻訳文提出日		平成12年4月17日(2000.4.17)	000.4.17) アメリカ合衆国カリフオルニア・94080-					
(86)国際出籍番号		PCT/US98/21141						
(, panel-		WO99/20756	`		ーエヌエー		/	
(87)国際公開番号			•					
(87)国際公開日		平成11年4月29日(1999.4.29)	(72)発明者		・ゴッダード		
(31)優先権主張番号		60/062, 250			アメリカ合え	衆国・カリフォ	ルニア・	
(32)優先日		平成9年10月17日(1997.10.17)	94131・サン・フランシ			コ・コンゴ・ス	
(33)優先権主張国		米国 (US)			トリート・1	10		
(31) 優先権主張番号		60/065, 311	(74	人與分(弁理士 志行	夏 正武 (外	7名)	
(32) 優先日	T-10Cm - 3	平成9年11月13日(1997.11.13		, , 4-2-7	J. 222			
			"					
(33)優先権	主張国	米国 (US)						

(54) 【発明の名称】 ヒトトール相同体

(57) 【要約】

本発明は、ヒトトールたんぱく質PRO285、PRO286または PRO358をコードする新規DNAの同定および単離、および これらのたんぱく質の組換え生産方法と手段に関する。 本発明は、またPRO285またはPRO286またはPRO358トール たんぱく質に特異的に結合する抗体に関する。

CONTENTION OF THE STATE OF THE BENNET CYCON YNE YME'N FAITHYT FYL AT TUTYGWYGABBAGOYT BLAZYYCELLONY.
IL BESLE YNE THE HAVNETHOLY PERMETTER SAMLITOTOLD BESOCOTOLE TYDTIC
SANTENTHAL BLUTAL ROPE BERNELLARDYNL TOPOLT BANK BOOG TOL BENTYDT.
NA FRONE AT ALLOND SANTENTY TO THE BENYD SKYTALBRESICGSSTRAFTER
PREPMEDIUM ARGANIZHEN WYGYTFETT LATE RYLLDYSHRYLDL, LABYAR SELAYE, EVUDS SERVINGS STOTTHER ATTACKTORY. AS LOSONOTO THE STORTHER SELAY EXPRESSION FYLOLES KILL ALS SERVINGS. SELAY TO SERVINGS. THE SERVINGS SELAY SERVINGS SERVINGS SERVINGS. THE SERVINGS SERVINGS SERVINGS SERVINGS SERVINGS. SERVINGS SERVINGS. SERVINGS SERVING CERELIGIELIKINGIP SLITTILÇDARÇERYLDESBUKIÇKEÇETERPENTANLEMELL

最終頁に続く

-MR: 320922

【特許請求の範囲】

[請求項1] (a)関1 (配列番号1) のアミノ酸残結27か5839を有するFRO285ポリペプチドをコードするDM分子に:またはの)図4 (配列番号3) のアミノ酸残結27か5825を有するFRO286ポリペプチドをコードするDM分子に:または(c)図18-19 (配列番号13) のアミノ酸残結20か5575を有するFRO358ポリペプチドをコードするDM分子に、または(d) (a)(b)または(c)のDM分子の和緒体に少なくとも95%の配列両一性を有するポリヌクレオチド配列を含む単葉された核酸。

【請求項2】 (a)図1 (肥列器号1) のアミノ酸残基1から839を有するPRO285ポリベプチドをコードするDMA分子に;または(b)図4 (配列器号3) のアミノ酸残器1から825を有するPRO286ポリベプチドをコードするDMA分子に;または(c)(a)または(b)のDMA分子の相補体に、少なくとも95%の配列同一性を有するポリヌクレオチド配列を含む、請求項1記載の単離された核酸。

[請求項3] (a)図18と19 (配列番号13) のアミノ機模基20から 575を有するPRO358ポリペプチドをコードするIMA分子に、または(b) (a)のIMA分子の相補体に少なくとも95%の配列同一性を有するIMAを含む請求 項1記載の単離された経能。

【講求項4】 図18と19 (意列番号13)のアミノ酸残基20から81 1を有するPRO358ポリペプチドをコードするDMA分子に、または(b) (a) の関格分子の相様体に少なくとも95%の配列同一性を有するDMAを含む請求項1 記載の単照された核能。

【請求項5】 図1 (私列番号1) のアミノ酸残基1から839を有するP RO285ポリベプチドをコードするBMを含む、請求項1記載の単離された核 能。

【請求項6】 図1 (配列番号1) のアミノ酸製基1から1049を有する PRO285ポリペプチドをコードするMAを含む、請求項1記載の単離された 核務、

【請求項7】 図1(配列番号1)のアミノ酸残基1から839と、865

から1049を有するPRO285ポリベプチドをコードするDMAを含む、請求 項1記数の単興された核酸。

【請求項8】 上記版が阿2と図3 (配列番号2の配列) のヌクレオチド 位置85から始まるヌクレオチド配列、またはその相補体を含む、請求項1記載 の核酸。

【請求項9】 区4 (配列番号3) のアミノ酸残落1から1041を有する PR0286ポリペプチドをコードするDNAを含む、請求項1記載の単離された 核疏。

【請求項10】 図4 (配列番号3) のアミノ酸残基1から825と849 から1041を有するPR0286ポリベブチドをコードするDMAを含む、請求 項1計費の単額された結構。

【請求項11】 上記DMが図5から7(配列番号4)のヌクレオチド位置 57から開始するヌクレオチド配列、またはその相補体を含む、請求項1記載の 単離された核能。

【請求項12】 図18と19 (配列番号13) のアミノ仮残基20から5 75を有するPRO358ポリペプチドをコードするDMAまたはその相補体を含 む、請求項1記載の単雌された核酸。

【請求項13】 図18と19 (配列番号13) のアミノ酸残基20から8 11を有するPRO358ポリペプチドをコードするDMAまたはその相補体を含

む. 精求項1 記載の単断された核酶。

【精吹項14】 図18と19 (配列番号1) のアミノ酸残基1か5811 を有するPRO358ポリベプチドをコードするDMまたはその根補体を含む、 請求項1記載の単離された核酸。

【請求項15】 (a)AICC需託番号No.209389 (DXA40021-1154) 中のヒトトール蛋白質にDKAによりコードされた同じ成熟ポリペプチドをコードするDKA分子に、または(h) (a)のDMA分子の相補体に少なくとも95%の配列同一性を有するD NAを含む単醇された核胞。

[請求項16] (a)ATCC答託番号No.209386(DNA42663-1154)中のヒトトール蛋白質cDNAによりコードされた同じ成熟ポリペプチドをコードするDNA分子に

、少なくとも95%の配列同一性を有するDNAを含む単離された核酸。

【請求項 1 7】 (a)ATC:第託番号wo.209431 (BNA47361-1249)中のヒトトール蛋白質cDRAによりコードされた同じ成熟ボリペプチドをコードするDRA分字に、または(b) (a)のDRA分子の相補体に少なくとも95%の配列同一性を有するDRA今令む延順された移移。

【請求項18】 請求項1記載の核酸を含むベクター。

[請求項19] ベクターで形質転換された前主細胞により認識される制御 配別に、操作可能に結合された請求項18記載のベクター。

【詰求項20】 請求項18記載のベクターを含む宿主細胞。

【請求項21】 上記細胞がCHO細胞である請求項20記載の宿主細胞。

【請求項22】 上記細胞が大腸菌である請求項20記載の宿主細胞。

【請求項23】 上記細胞が酵母細胞である請求項20記載の宿主細胞。

【請求項24】 請求項20記載の宿主網販を請求項1記載のポリベプチド 発現に適した条件下で培養し、上記ポリペプチドを回収することを含むトールペ ブチドの製造方法。

【請求項25】 ヘテロなアミノ殿配列に融合している、PRO285また
はPRO286またはPRO358ポリペプチドまたはそのトランスメンプレン
ードメイン欠失または不活性化変異体を含むキメラ分子。

[請求項26] 上記へテロなアミノ酸配列がエピトープタグ配列である請求項25記載のキメラ分子。

[請求項27] 上記へテロなアミノ酸配列が免疫グロブリンのFc領域である請求項26記載のキメラ分子。

【請求項28】 DNA40021またはDNA42663またはDNA47361によりコードされるポリペプチドに特異的に結合する抗体。

【請求項29】 上記抗体がモノクローナル抗体である請求項28記載の抗

[請求項30] 上記ポリペプチドによりグラム陰性またはグラム陽性生物 の認識を阻害することが可能な請求項29記載の抗体。

【請求項31】 ヒトTLR2(hTLR2)受容体に特異的に結合する抗体。

[請求項32] グラム陰性細菌のリボ多糖 (LPS) によりhTLR2の活性化を 阻害することが可能な請求項31の抗体。

【請求項33】 上記細菌が大腸菌である請求項32の抗体。

[請求項34] 天然のhTLR2のC未端に欠失を有するヒトTLR2 (hTLR2) 変 塁体、

【請求項35】 天然のhTLR2のC末端に13アミノ酸欠失を有する請求項3 4の変異体。

【請求項36】 天然のhTLR2のC末端に141アミノ酸欠失を有する請求項34の変異体。

[請求項37] 請求項28または請求項31の抗体の有効量を患者に投与 すること含む改血症性ショックの治療方法。

[請求項38] 請求項28または請求項31の抗体の有効量を、薬理的に 許容される担体との混合物内に含む組成物。

【請求項39】 PRO285またはPRO286またはPRO358ポリペプチドのアゴニスト。

[請求項40] PRO285またはPRO286またはPRO358ポリペプチドのアンタゴニスト。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の配する技術分野】

本発明は、一般的には、ここでDNA40021、DNA42663およびD NA47361と称する新規なDNAの同定と単離、および該DNAによりコー ドされる新規なヒトトール(To11)相同体(それぞれPRO285、PRO 286およげFRO358と称する)の組織を生命に関する。

[0002]

【従来の技術】

顕結合タンパク質およびレセプタは多細胞生物の形成、分化および純粋に重要
な役割を果たすことができる。多くの各細胞の避命、例えば、増殖、移動、分化
または他の細胞との相互作用は、典型的には他の細胞および/または直接の環境
から受け取られた情報により支配される。この情報はしばしば分泌ボリペプチド
(例えば母糸分製因子、生存因子、細胞器因子、分化因子、神経ペプチドおよび
ホルモン)により伝達された後に多様な細胞レセプタまたは脳結合タンパク質に
より受け取られ解釈される。そのような膜結合タンパク質および細胞レセプタと
してはサイトカインレセプタ、レセプタキナーゼ、レセプタホスファターゼ、緩 胎間相互作用に関与するレセプタおよびセレクチン類やインテグリン類のような
細胞付着分子が挙げられるが、これらに限定されない。例えば、細胞の境報と分 (化を調節するシグナル変換は、一部は多様な細胞タンパク質のリン酸化により調 爺される。このプロセスを触媒する酵素であるタンパク質チロシンキナーゼは成 長因子レセプタとしても働くことができる。異体的な例として繊維芽細胞成長因 テレセプタや姉経常を同子レセプタが挙げられる。

[0003]

職結合タンパク質とレセブタ分子は、医薬および診断削等の多様な工業的応用 性を有する。例えば、レセプタ免疫アドヘシンはレセブタリガンド相互作用をブ ロックする治療剤として用いることができる。服結合タンパク質は関連するレセ ブタ/リガンド相互作用の潜在的なペプチドまたは小分子観害物質のスクリーニ ングのために用いることもできる。 [0004]

新しい天然レセプタタンパク質を同定するための努力が工業界と大学の両者に よりなされている。新規なレセプタタンパク質をコードする配列を同定するため に哺乳類の組換え DNA ライブラリのスクリーニングに多くの努力が集められて いる。

胚音側-腰側パターンの確立に中心的な役割を演じる母性遺伝効果遺伝子であるショウジョウパエのトール遺伝子のクローニングは、Hashimotoら、Cell 52、269-279 (1988) により報告されている。ショウジョウパエのトール遺伝子は803側のアミノ酸の細胞質がドメインと269個のアミノ酸の細胞質ドメインと169個のアミノ酸の細胞質ドメインと有いる。ショウジョウパエルとは顕にわたる潜在的なセグメントを有し、多くのトランスメンブレンタンパク質に見られる構造的モチープであるロイシンに窓むセグメントの複数のコピーを有する。トールタンパク質は、ショウジョウパエ形の背側一腕側パターンを測能し、そのリガンドのスペッツルに結合する際に転写因子ドーサルを活性化するMorisato and Anderson、Cell 76,677-688 (1994)。成熟したショウジョウパエにおいて、トール/ドーサルシグナル経路は抗微生物免疫に作に関与するLenaitreら、Cell 86,973-983 (1996)。

[0005]

ショウジョウバエのトールタンパク質のヒト相同体はMedzhltovらNature 388、394-397 (1997) により起戦されている。このヒトのトールは、ショウジョウバエのトールと同じように、21個のタンデムに 義り返されたロイシンに富むモチーフ (ロイシンに富む新域 - LRR)からなり、非LRR領域により分離された細胞外ドメインとヒトインターロイキンー ((1L-1) の細胞質ドメインに相同性のある細胞質ドメインとを有するタイプ 1のトランスメンプレンタンパク質である。ヒト細胞系にトランスフェクトされたヒトトールの構成的に活性のある変異体は、NF-ェBの活性化および炎症サイトカイン1L-1、「L-6および1L-8のNF-ェB調節遺伝子の発現、ならびに天然の丁細胞の活性化に必要とされる構成促進分子B7、1の発現を、ならびに天然の丁細胞の活性化に必要とされる構成促進分子B7、1の発現を、ならびに天然の丁細胞の活性化に必要とされる構成促進分子B7、1の発現を

誘導することが可能なことが示された。トールは兇疫系の非クローン性レセプタとしての脊稽動物中で関値し、脊稽動物で固有かつ適応性の兇疫応答を活性化するシグナルを誘導できることが示唆されている。上記のMedzhitovらにより報告されたヒトトール遺伝子は削弱および末梢血液自血球(PBL)において最も強く発現され、筆者らは他の組織中でのその発現は、それが感染の初削警告システムとして働きうるマクロファージおよび朝状突起欄間の存在によるものであることを示唆した。公共のGenBankデータベースは下記のトール配列を有する:トール1(ランダム配列の全長でDNA#HUMRSC786-1と同一であるDNAX#HSU88540-1);トール2(DNAX#HSU88879-1);トール4(上記のMedzhirovらにより報告されたDNA配列と同一であるDNAX#HSU88880-1)。帯分的なトール配列(トール5)はGenBankからDNA#HSU88881-1として利用できる。

[0006]

トール線レセプタと命名されたショウジョウパエトールタンパク質のさらなる ヒト和同体(huTLRs1-5)が最近クローニングされ、ショウジョウパエ 対応物の局在構造によく似ることが示された(Rockら、Proc. Natl . Acad. Sci. USA 95,588-593 [1998])。あるヒト TLR(トールタンパク質相同体 — 上記のMedzhitovら:TLR4 — 上記のRockら)の構成的活性のある変異体の過剰終現はNFaBの活 性化および炎症サイトカインと構成促進分子の誘導をもたらす。上記のMedz hitovら。

[0007]

【発明が解決しようとする課題および課題を解決するための手段】

出版人は、本担顧で(DNA 4 0 0 2 1 によってコードされる)PR 0 2 8 5 、(DNA 4 2 6 6 3 によってコードされる)PR 0 2 8 6 および(DNA 4 7 3 6 1 によってコードされる)PR 0 3 5 8 と命名された動展なヒトトールポリ ペプチドをコードする 3 種類の新規な c DNA クローンを同定した。

[00008]

一実施整様において、本発明は、(a) 図1 (配列番号1)のアミノ酸残基27~839を有するPRO286ポリペプチドをコードするDNA分子:または(b) 図4 (配列番号3)のアミノ酸残基27~825を有するPRO286ポリペプチドをコードするDNA分子、または図18~19 (配列番号13)のアミノ酸20~575を有するPRO358ポリペプチドをコードするDNA分子に対して少なくとも約80%の配列間一性、好ましくは少なくとも約85%の配列間一性、より好ましくは少なくとも約85%の配列間一性、最も好ましくは約95%の配列間一性を有するポリペプチドをコードするDNAからなる単離された核酸分子、または(d)前記(a)(b)または(c)のDNA分子の相補体を提供する。該相補DNA分子はそのようなコード核酸配列に対して少なくとも遺度にストリンジェントな条件下でまなび任意に高いストリンジェントな条件下で安定的に結合しているのが好ましい。

[0009]

さらなる実施熊線において、単離された核酸分子は、図1 (配列番号1) のア ミノ酸1~839の配列からなるボリペプチドをコードするボリヌクレオチドに 対して少なくとも約90%の配列制一性、好ましくは少なくとも約95%の配列 同一性を有し;または図4 (配列番号3)のアミノ酸1~1041の配列からな るボリペプチドをコードするボリヌクレオチドに対して少なくとも約90%の配 列同一性、好ましくは少なくとも約95%の配列同一性を有し;または図18~ 19 (配列番号13)のアミノ酸1~811の配列からなるボリペプチドをコー ドするボリヌクレオチドに対して少なくとも約90%の配列同一性、好ましくは 少なくとも約95%の配列同一性、好ましくは 少なくとも約95%の配列同一性、好ましくは

[0.01.0]

特定の実施態線において、水矩唱は、N末端シグナル配列を有するか有さない、および各全版配列のトランスメンプレン領域を有するか有さない天然または変 異体のPRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドをコードす るDNAからなる処理された核酸分子を提供する。一つの態線において、単離さ れた核酸は、図1 (配列番号1) のアミノ酸気話1~1049、図4 (配列番号 3) の1~1041、および図18~19 (配列番号13) の1~811を有す る成熟した全長の大然PRO285、PRO286またはPRO358ボリペプ チドをコードするDNAからなるか、またはそうしたコード核機配列に相補性の あるものである。別の態線において、本発明はN末端シグナル配列を行さない天 然のPRO285、PRO286またはPRO358ボリペプチドをコードする DNAからなる単離された核酸分子またはそうしたコード核機配列に相補性のあ る単輝された核酸分子に関する。さらに別の実施態態において、本発明は、全長 の大然PRO285、PRO286およびPRO358タンパク質のトランスメ ンプレンードメイン欠失または不透化がをコードする核機に関する。

[0011]

別の態線において、本児明は、図2と3 (配列番号2) のおよその残基85~ およそ3283 (当該残基を含む) の核酸の相補体に対して、または図5から7 (配列番号4) のおよその残基57~およそ4199 (当該残基を含む) の核酸 の相補体に対して、または図21~22配列番号14) のおよその残基111~ およそ2544 (当該残話を含む) の核酸の相補体に対してハイブリダイズする DNAからなる、PRO285、PRO286またはPRO358ポリペブチド をコードする単離された検酸分子に関する。好ましくは、ハイブリダイゼーショ ンはストリンジェントなハイブリダイゼーションと洗浄条件下で起る。

[0012]

別の警様において、本発明は、(a) 図1 (配列番号1) の残基1~1049 (当該残基を含む)、または図4 (配列番号3) のアミノ酸残基1~1041(当該残基を含む)、または図18~19 (配列番号13) のアミノ酸残基1~8 11 (当該残基を含む) のアミノ酸配列に比較して少なくとも約80%の正量、 好ましくは少なくとも約85%の正盤、より好ましくは少なくとも90%の正量、 、最も好ましくは少なくとも約95%の正置を示すポリペプチドをコードするD NA、または(b) 前記(a) のDNAの相補体に関する。

[0013]

別の実施振機において、本発明は、1997年10月17日にATCC No ・209389にて客託されたクローン(DNA40021-1154)、19 97年10月17日にATCC No. 209386にて客託されたクローン(DNA 4 2 6 6 3 - 115 4)、または1997年11月7日にATCC No . 209431にで答託されたクローン (DNA 4 7 3 6 1 - 12 4 9) からなる単離された核修分子を提供する。

[0014]

さらに別の実施無線において、本発明はPRO285、PRO286およびP RO358ポリペプチドまたはそれらの変異体をコードするDNAからなるベク ターを提供する。よって、ベクターは上記のいずれの単鍵核酸分子からなっても よい。

[0015]

特定の実施能様において、本発明は、図18~19 (配列番号13)のアミノ 酸20~811の配列からなるポリペプチドをコードするポリヌクレオチドに対 して少なくとも約80%の配列同一性、好ましくは少なくとも約85%の配列同 一性、より好ましくは少なくとも90%の配列同一性、最も好ましくは少なくと も約95%の配列同一性を有するポリヌクレオチドからなるベクター、またはそ のようなポリヌクレオチドの相補体からなるベクターを提供する。特定の実施態 機において、該ベクターは、N末端シグナル配列(およそアミノ酸1~19)を 有するか有さない新規なトール相同体(PRO358)、またはトランスメンプ レンードメイン (およそアミノ酸576~595) が欠損または不活性化したそ の変異体。または成熟タンパク質の細胞外ドメイン(およそアミノ酸20~59 またはこれらの配列のいずれか一つからなるタンパク質をコードするDN Aからなる。そのようなベクターを有する宿主細胞も提供される。類似する実施 態様が、各シグナル配列を有するか有さないPRO285およびPRO286ト 一ル相同体および/またはそれらのトランスメンブレンードメイン欠損または不 活性化変異体からなるベクターについて明らかであり、具体的にはベクターは成 続PRO85およびPRO286トール相同体の細胞外ドメインをそれぞれ有す。

そのようなベクターを有する宿主も提供される。例えば、宿主細胞はCHO細胞、大腸菌または酵母であってよい。

[0016]

PRO285、PRO286およびPRO358ポリベプチドの製造方法がさ ちに提供され、該製法はPRO285、PRO286およびPRO358のそれ ぞれの発現に適する条件下で商土箱砂を培養し、PRO285、PRO286ま たはPRO358を翻撃が愛物から回収することからなる。

[0017]

別の実施課様において、本発明は単離されたPRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドを提供する。特に、本発明は、一実施護機において図1と3(配列番号1と3)のそれぞれのアミノ酸残基1~1049および1~1041からなるアミノ酸配列を有する単離された天然配列PRO285およびPRO286ポリペプチドを提供する。また、本発明は上記いずれかの甲離核酸分子によりコードされるPRO285とPRO286ポリペプチドの変異体も提供する。特定の変異体として、各N未端シグナル包列を欠き、および/または各トランスメンブレンおよび/または経胞質ドメインを欠失または不活性化させた全長の天然配列PRO285とPRO286ポリペプチドの欠失(機を切り取った)変異体が挙げられるが、これらに限定されない。さらに、本発明は比離された天然配列PRO358ポリペプチドまたはその変異体を提供する。特に、本発明は、ある種の実施健様において、図18~19(元列番号13)の残以20~575、または20~811、または1~811からなるアミノ鉄配列を育する単離された天然配列PRO358ポリペプチドを提供する。

[0018]

さらに別の態様において、本発明は、図1 (配列番号1) のアミノ酸残結1~ 1049;または図4 (配列番号3) のアミノ酸残結1~1041、または図1 8~19 (配列番号13) のアミノ酸残結1~811のアミノ酸配列と比較して、少なくとも約80%の正量 (positives)、好ましくは少なくとも約85%の正量、より好ましくは少なくとも約95%の正量、より好ましくは少なくとも約95%の正量を示すアミノ酸配列からなる単離されたPRO285、PRO286またはPRO358ポリペブチドに関する。

[0019]

さらに別の態様において、本発明は、(1) (a) 図1(配列番号1)のおよ

そのアミノ酸残基1~およそ1049(当該残基を含む)のアミノ酸残基、または区4(配列番号3)のおよそのアミノ散残基1~およそ1041(当該残基を含む)のアミノ散残基1~およそ1041(当該残基を含む)のアミノ散残基1~およそ811(当該残基を含む)のアミノ散残基1~およそ811(当該残基を含む)のアミノ散残基の配列を有するPR0285、PR0286またはPR0358ボリベブチドをコードするDNA分子、または(b)前記の(a)のDNA分子の相補体に対して試験DNA分子が(a)または(b)に対して少なくとも約80%の配列同一性、好ましくは少なくとも約85%の配列同一性、より好ましくは少なくとも約90%配列同一性、最も好ましくは少なくとも約95%の配列同一性、より好ましくは少なくとも約95%の配列同一性、より好ましくは少なくとも約95%の配列同一性、最も好ましくは少なくとも約95%の配列同一性、より好ましくは少なくとも約95%の配列同一性、最も好ましくは少なくとも約95%の配列同一性、より好ましくは少なくとも約95%の配列同一性を有する場合、(11)該試験DNA分子を有する宿主権股格資物から回収することにより生産されるボリベブチドを提供する。

[0020]

別の実施継続において、本発明は、PRO285、PRO286またはPRO358を異態ポリペプチドまたはアミノ酸配列に融合させてなるキメラ分子を提供する。そのようなキメラ分子の具体側は、PRO285、PRO286またはPRO358ボリペプチドをエピトープタグ配列または免疫グロブリンのPc 領域に融合させてなる。そのようなキメラ分子の具体側は、PRO358(シグナルペプチドおよび/またはトランスメンブレンードメインおよび任意に細胞内ドメインが欠損したその変異体を含む)をエピトープタグ配列または免疫グロブリンの Pc 領域に融合させてなる。好ましい実施修様において、該融合物は、少なくともCH2とCH3ドメインを育する免疫グロブリン定常領域に融合させたPRO358の細胞外ドメインを育する免疫グロブリン定常領域に融合させたPRO358の細胞外ドメインを育する。類似の特定の実施膨極が存在し、PRO258またはPRO286ポリペプチドからなるキメラ分子についてここで開示される。

[0021]

別の実施態様において、本発明はPRO285、PRO286またはPRO3 58ポリペプチドに特異的に結合する抗体を提供する。任意に、抗体はモノクロ ーナル抗体である。具体的には、本発明は二重特異性を有する抗体、例えば2つ 以上のトールポリペプチドを結合させる二特異的抗体を包含する。

さらに別の実施機能において、本発明は大然のPRO285、PRO286お よびPRO358ポリペプチドのアゴニストおよびアンタゴニストに関する。特 定の実施機様において、該アゴニストまたはアンタゴニストは抗PRO285、 抗PRO286または抗PRO358抗体である。

[0022]

さらに別の実施機能において、本発明は天然PRO285、PRO286およ びPRO358ポリペプチドのアゴニストまたはアンタゴニストを同定するスク リーニングアッセイに関する。

[0023]

さらに別の実施態線において、本発明は、薬学的に許容される担体と組み合わ せたPRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチド、または上記 のアゴニストまたはアンタゴニストからなる組成物に関する。

さらに、本発明は、薬学的に許答される担体と組み合わせた、PRO285、 PRO286またはPRO358ポリペプチドに特異的に結合する抗体からなる 組成物に関する。

[0024]

また、本発明は、効果的な無のPRO285、PRO286またはPRO35 8ポリペプチドのアンタゴニストを患者に投与することからなる敗血症性ショッ クの治療方法に関する。具体的な実施継様において、該アンタゴニストは天然の PRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチドに特異的に結合す る阻止病体である。

[0025]

【発明の実施の形態】

1. 定義

ここで用いられる「PROポリペプチド」、「PRO286ポリペプチド」、
「PRO285」および「PRO286」との用語は、 (ここでさらに定義される) 天然配列 PRO285 および PRO286 トールタンパク管および参照体を

包含する。該PRO285およびPRO286ボリペプチドは、ヒト組織タイプ 等の多様なソースまたは別のソースから単種してもよいし、組換えまたは合成方 法により、またはこれらの技術や類似の技術の組合せにより測製してもよい。

[0026]

「天然配列RPO285」または「天然配列PRO286」は天然から称られたPRO285またはPRO286と同一のアミノ酸配列を有するボリペプチドからなる。そのような天然配列トールボリペプチドな天然から距離することができ、または組換えまたは合成手段により作ることができる。具体的には、「天然配列PRO285」なおび「天然配列PRO286」とは、ここに開示されるPRO285とPRO286ボリペプチドの天然の端切所または分泌された形(例えば、細胞外ドメイン配列)、PRO285とPRO286ボリペプチドの天然の変現体形(例えば、変互にスプライスされた形)および天然の対立連位子変異体を包含する。本が明の一実施機様において、天然配列PRO285は、図1(配列番号1)のアミノ酸1~1049からなる成熟または全長の天然配列PRO285は、図1(配列番号1)のアミノ酸1次1041からなる成熟または全長の天然配列PRO285は、図1(配列番号1)のアミノ酸1次1041からなる成熟または全長の天然配列PRO285は、図1(配列番号1)のアミノは27~1041または27~836、または図4(配列番号3)のアミノ酸27~1041または27~835からなる。

[0027]

「PRO285変異体」および「PRO286変異体」との用語は、全長大然 配列PRO285に関して図1 (配列番号1)に示された頻準アミノ酸配列を有 するPRO285に対して少なくとも約80%のアミノ酸配列同一性、または全 長天鷲紀列PRO286に関しては図4 (配列番号3)に示された頻准アミノ酸 配列を有するPRO286に関しては図4 (配列番号3)に示された頻准アミノ酸 配列を有するPRO286に対して少なくとも約80%のアミノ酸配列同一性を 有する以下に定義する活性PRO285またはPRO286ポリペプチドを意味 する。そのような変異体としては、例えば、一つ以上のアミノ酸吸基が関1と3 (配列番号1と3)の配列のN末端またはC末端でそれぞれ付加または欠欠した PRO285およびPRO286を包含する。通常、PRO285またはPRO 286変異体は、図1または図4 (定列番号1と3)のアミノ酸配列に対して少なくとも約80%のアミノ酸同一性、より好ましくは少なくとも約90%のアミノ酸同一性を付するであろう。好ましい変異体は、天然配列PRO285またはPRO286 ポリペプチドの細胞外ドメインに対して高度な配列同一性を示すものである。特定の実施継様において、本発明のPRO285およびPRO286変異体は、対応する天然のタンパク質の細胞内ドメインの少なくともC末端部分を付けし、最も好ましくは細胞内および細胞外ドメインのほとんどを保持する。しかし、それらの意図する使用に基づいて、そのような変異体は多様なアミノ酸の変更、例えばこれらの領域内に直接、欠失および/または挿入を行してよい。

[0028]

ここで用いられる「PRO358ボリベプチド」、「PRO358」、「PRO358トール相同体」およびその文字通りの変異体は、(さらにここで定義される) PRO358トールタンパク質と変異体を包含する。PRO358ポリベプチドは例えばヒト劇職またはそれ以外のソース等の多様なソースから単離してもよいし、または頼教え法または合成方法、またはこれらの技術や類似した技術の組合せにより調製してよい。

[0029]

「天然配列PRO358』は天然から得られたPRO358の同一のアミノ酸
配列を有するボリペプチドからなる。そのような天然配列トールボリペプチドは
天然から単穏できるか、または削換えまたは合成手段により製造することができ
る。「天然配列PRO358よ」との用語は、具体的には、ここに同示のPRO368ボリペプチドの天然の準切所または分泌形(例えば、細胞外ドメイン配列)、
天然の変異体形(例えば、交互にスプライスされた形)および天然の対立遺伝子変異体を包含する。本発明の一実施修準において、天然配列PRO358は、
N末端シグナル配列(アミノ酸1~19)を有するか有さず、およびN末端メチオニンを有するか有さない図18~19(配列番号13)のアミノ酸20~81
1からなる成拠または全長の天然配列PRO358ボリペプチドである。別の実施総能において、天然配列PRO358ボリペプチドである。別の実施総能において、天然配列PRO358ボリペプチドである。別の実施総能において、天然配列PRO358ボリペプチドである。別の実施総能において、天然配列PRO358ボリペプチドである。別の実施総能において、天然を利用RO358ボリペプチドである。別の実施総能において、天然を利用RO358ボリペプチドである。別の実施総能において、天然を利用RO358ボリペプチドである。別の実施総において、天然を利用RO358ボリペプチドである。別の実施

ず、およびN末端メチオニンを有するか有さない全長タンパク質(アミノ酸29~575)の細胞外ドメインを保持する全長PRO358の可溶形である。

[0030]

「PRO358変換体」との用語は、図18~19 (配列番号13) に示される頻推アミノ酸配列を有するPRO358に対して少なくとも約80%、好ましくは少なくとも約85%、より好ましくは少なくとも90%、最も好ましくは少なくとも約95%のアミノ配列門一性を行する下記の活性PRO358ポリペプチドを意味する。そのような変現体としては、例えば、一つ以上のアミノ酸が図18~19 (配列番号13) の配列のN末端またはC末端で付加または欠損したPRO358ポリペプチドを挙げられる。具体的には、変現体は、細胞内ドメインの一部またはすべてが欠損してよい、天然配列PRO358がトランスメンプレンードメイン欠失または不活性化変異体が挙げられる。好ましい変異体は天然配列PRO358がリペプチドの細胞外ドメインに対して高い配列同一性を行するものである。特定の実施継続において、本発明のPRO358変異体は対応する天然タンパク質の細胞内ドメインの少なくともC末端を保持し、最も好ましくは細胞内および細胞外ドメインの多なくともC末端を保持し、最も好ましくは細胞内および細胞外ドメインのほとんどを保持する。しかし、それらの意図する使用に基づいて、そのような変異体は多様なマミノ酸の変更、例えば、これらの銅域内での置換、欠失および/または挿入を有してよい。

[0031]

ここで同定されたPRO285、PRO286およびPRO358配列に関する「アミノ機配列同一度(%)」とは、配列を整列させ、必要であれば空所を導入して配列の最大同一性を得て、配列同一性の一部としての保存置換物は考慮しない後の、PRO285、PRO286またはPRO358配列中のアミノ酸残基のパーセントと定義される。アミノ酸配列同一度を決める目的のためのアライメントは、例えばBLAST、ALIGNまたはメガライン(DNASTAR)ソフトウエア等の一般に利用可能なコンピュータソフトウエアを用いて当業者の技量内にある多様な方法で行うことができる。当業者は比較される配列の全長にわたる最大アライメントを得るために必要なアルゴリズム等のアライメントを得るために必要なアルゴリズム等のアライメントを得るために必要なアルゴリズム等のアライメントを混合のに必要なアルゴリズム等のアライメントを得るために必要なアルゴリズム等のアライメントを得るために必要なアルゴリズム等のアライメント就定用の適当なパラメータを決めることがで

きる。 A L I G Nソフトウエアがアミノ酸配列同一性を決定するために好ましい

[0032]

具体的な特徴において、ここで同定されたPRO285、PRO286および PRO358配列に関する「アミノ酸同一度(%)」とは、配列を整列させ、必 要であれば空所を導入して配列の最大同一度を得て、配列同一件の一部としての 保存置換物は考慮しない後の、PRO285、PRO286またはPRO358 配列中のアミノ酸残基と同一である候補配列中のアミノ酸残基のパーセントと定 義される。ここで用いられる同一性値(%)は、「Alischuls、Met hods in Enzymology, 266:460-480 (1996) ; http://blast.wustl/edu/blast/README 、htmllから待られたWU-BLAST-2により作られる。WU-BLA ST-2は幾つかのサーチパラメータを使用し、そのほとんどがデフォルト値に 設定される。調節可能なパラメータは、オーバーラップスパン=1、オーバーラ ップフラクション=0.125、ワード閥(T)=11の値内で設定される。H SP SとHSP S2パラメータは動的な値で、特定の配列の構成と調べられ る興味のある配列に対する特定のデータベースの構成に基づいてプログラム自体 により確立される;しかし、その値は感度を高めるために調節してもよい。アミ ノ酸配列同一性値%は、整列させた領域中の「長い」配列の残基の合計数で割ら れた、マッチする同一残暴の数により決定される。「長い」配列は整列させた領 域中の最も実際の残基を有する配列である(アライメントスコアを最大化するた めにWU-Blast-2により導入された空所は無視する)。

[0033]

上記のように実施される配列比較の文脈において、「正置(positives)」との 用語は、同一ではないが、(例えば保存的譲換の結果として) 類似の性質を有す る比較配列中の残基を包含する。正置の%値は、上記のように、長い配列中の残 基の合計数により割られた B L O S U M 6 2 マトリックス中の正量値を示す残 基部分により決定される。

[0034]

ここで同定されたDNA40021、DNA42663およびDNA4736 1配列に関する「核機配列时一度(%)」は、配列を整列させ、必要であれば空 所を導入して配列の最大同一度を得て、DNA40021、DNA42663およびDNA47361配列中のヌクレオチドと同一である候補配列中のヌクレオチドのパーセントと定義される。核能配列同一度を決める目的のためのアライメントは、例えばBLAST、ALIGNまたはメガライン(DNASTAR)ソフトウエア等の一般に利用可能なコンピュータソフトウエアを用いて当業者の技術のためながまで行うことができる。当業者は比較される配列の全長にわたる最大アライメントを得るために必要なアルゴリズム等のアライメント専定用の適当なパラメータを決めることができる。ALIGNソフトウエアが核酸配列同一性を決定するために存ましい。

[0035]

具体的には、ここで関定されたPRO285、PRO286およびPRO35 8ポリベプチドのコード配列に関する「核販配列同一度(%)」とはPRO28 5、PRO286またはPRO358のコード配列中のヌクレオチド残基と同一 である候補配列中のヌクレオチド残基のバーセントと定義される。ここで用いら れる同一性傾は、デフォルトパラメータに設定されたWU-BLAST-2のB LASTNモジュールにより作られ、オーバーラップスパンとオーバーラップフ ラクションをそれぞれ」および0、125に遊ぶした。

[0036]

ここに開示の多様なポリペプチドを記載するために用いられる場合の「単離された」とはその天然の環境の成分から同定され、分離され、および/または回収されたポリペプチドを意味する。その天然環境のきょう雑成分は典型例には該ボリペプチドの診断または治療使用に干渉する材料であり、酵素、ホルモンおよび他のタンパク質性または非タンパク質性の溶質が挙げられよう。好ましい実施継様において、該ボリペプチドは、(1)スピンニングカップシークエネータを用いて、下末端または中間アミノ酸を別の少なくとも15残瓦を得るのに十分な程度まで、または(2)非適元または還元条件下に、クマシーブルーまたは好ましくは銀染色を用いてSDSーPACEにより約一となるまで特別する。PRO2

85、PRO286またはPRO368の天然環境の少なくとも一つの構成要素は存在しないために、単離されたポリペプチドは組換え細胞中のIn situでのポリペプチドを包含する。しかし、通常は単離されたポリペプチドは少なくとも一つの積製工程で調製されよう。

[0037]

「単編された」DNA40021、DNA42663またはDNA47361 核酸分子は、DNA40021、DNA42663またはDNA47361 核酸分子は、DNA40021、DNA42663またはDNA47361 をお同定される核酸分子である。単糖されたDNA40021、DNA4266 3またはDNA47361核酸分子は天然に見られるものとは形態や設定において 異なる。したがって、単離されたDNA40021、DNA42663または DNA47361核酸分子は、天然の網距中で存在するDNA40021、DN A42663またはDNA47361核酸分子は、伏然の網距中で存在するDNA40021、DN A42663またはDNA47361核酸とは区別される。しかし、単離された DNA40021、DNA42663またはDNA47361核酸分子は、例え ば核酸分子が天然の細胞とは異なる遺伝子配管にあるDNA40021、DNA 42663またはDNA47361を通常発現する細胞中に含まれるDNA40 DNA42663またはDNA47361を確

[0038]

「トールレセプタ2」、「TLR2」および「huTLR2」は相互に交換可能に用いられ、Rockら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 95, 588-593 (1998) により「HuTLR2」と命名されたヒトトールレセプタを示している。huTLR2の塩基配列とアミノ酸配列をそれぞれ 図16 (配列番号11) と図17 (配列番号12) に示す。

[0039]

「発現ベクター」との用語は、ここではトール相同タンパク質をコードする核 酸が、適当な宿主網胞中でその発現に影響を与えることのできる側側配別に操作 可能に結合されたベクターを定義するために用いる。通常、ベクターは複製部位 を有する(ただし、果色体統合が起る場合これは必要ではない)。発現ベクター は形質転送細胞において表現型の選択を提供できるマーカー配列も有する。例え ば、大腸菌は典型的には大腸菌種を由来するプラスミドであるpBR322を用いて形質転換される(Bolivar, 6, Gene 2:95 [1977])。pBR322はアンビシリンおよびテトラサイクリン耐性選伝子を有しているために、目的がクローニングであろうと、発現であろうと形質転換細胞の同定の容易な手段を提供する。また、発現ベクターは、最も望ましくは、転写と翻訳の制御に有用な配列、例えばプロモータおよびShine-Dalgarno配列(原核生物に関して)またはプロモータおよびShine-Dalgarno配列(原核生物に関して)またはプロモータとエンハンサ(暗乳影細胞に関して)を有しよう。プロモータとしては誘導性のあるものでよいが、誘導性である必要はなく:哺乳頭宿主用のCMVプロモータ等の強力な構成プロモータが宿主細胞毒なしにLFRを産生することがわかっている。発現ベクターは発験の制御、複製配列または選択遺伝子を有する必要はないと思われるが、それらが存在しないと、ハイブリッド形質転換体の再定や高いレベルのハイブリッド免疫グロブリン発現の達成が困難になろう。

[0040]

「制御(control)配列」とは、特定の宿ま生物中で、進作可能に結合させたコ ード配列の発現に必要なDNA配列を指している。原統細胞に進する制御配列と は、例えば、プロモータ、任意にオペレーター配列、およびリボソーム結合部位 が挙げられる。真核細胞は、プロモータ、ポリアデニル化シグナルおよびエンハ ンサを利用することが公知である。

[0041]

核酸が別の核酸配列と機能的な関係に置かれているときに、それは「操作可能 に (operably) 結合」されている。例えば、プレ配列用または分泌リーダー用の D N A がポリペプチド用の D N A に操作可能に結合しているとは、それが骸ポリペ プチドの分泌に関与する前タンパク質として発現している場合であり;プロモー タまたはエンハンサがコード配列に操作可能に結合されているとは、それが骸配 別の転写に影響を与える場合であり;またはリボソーム結合部位がコード配列に 操作可能に結合されているとは、それが脈配を移記でするように配置されている 場合である。一般的に、「操作可能に結合されている」とは、終合されている D N A 配置が顕接しており、分泌リーダーの場合、隣接しており、リーディングフ ェーズにあることを意味する。しかし、エンハンサは隣接している必要はない。 結合は彼利な制限部位での連結により行われる。そのような部位が存在しない場 合、合成オリゴヌクレオチドアダプターまたはリンカーを慣用の実施にしたがっ て用いる。

[0042]

「抗体」との用語は最も広い意味で用いられ、具体的には単一の杭PRO28 5、抗PRO286および抗PRO358モノクローナル抗体(アゴニスト、ア ンタゴニストおよび中和抗体を含む)、および多エピトープ特異性を有する抗P RO285、抗PRO286および抗PRO358抗体組成物を包含する。ここ で用いられる「モノクローナル抗体」との用語は実質的に均一な抗体の集団(す なわち、該集団を構成する何々の抗体は少量存在する可能性のある起り得る犬然 の変別を除けば同一である)から得られた抗体を意味する。

[0043]

「アンタゴニスト」との用語は最も広い意味で用いられ、ここに開示される天然のトールレセブタの生物学的活件を部分的または完全にブロック、阻止、抑制または中和する分子を包含する。同様に、「アゴニスト」との用語は最も広い意味で用いられ、ここに開示される天然のトールレセブタの生物学的活性に頻似するか、増強する分子を包含する。適当なアゴニストまたはアンタゴニスト分子は具体的にはアゴニストまたはアンタゴニストが休または抗体所片、断片または天然のトールレセブタボリベブチドのアミノ機配列の変異体、ベブチド、小有機分子等を包含する。

[0044]

ここでの目的のための「活性のある」または「活性」とは、天然または天然に存在するPRO285、PRO286およびPRO358のぞれぞれの生物学的 および/または免疫学的活性を保持するPRO285、PRO286およびPRO358の形態を意味する。好ましい「活性」は、炎症サイトカインである1 L ー1、 1 L - 6 および 1 L - 8 の 1 F κ B および 1 または小 1 F κ B および 1 または小 1 F κ B が 1 の 1 と 1 で 1 と 1 で 1 と 1 で 1 に 1 を 1 で 1 に 1 で 1 に 1 で 1 に 1 で 1 で 1 で 1 に 1 で 1 に 1 で 1 に 1 で

機生物上に存在する保存された分子構造物の存在を感知する能力であり、具体的 にはリボ多糖(I.PS)シグナルを作介する能力である。同じ「活性」の定義が PRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドのアゴニスト(例 えば、アゴニスト抗体)に適用される。上記のように、PRO285、PRO2 86またはPRO358ポリペプチドのアンタゴニスト(アゴニスト抗体を含む)の活性はPRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチドの上起 同定の活性のいずれに対しても拮抗作用する能力、例えばそれら活性を部分的ま たは完全にプロック、阻止、抑制または中和する能力と定義される。

[0045]

ハイブリダイゼーション反応の「ストリンジェンシー」とは当業者により容易 に決定でき、適常、プローブの長さ、洗浄温度および塩濃度に依存する経験的な 尊定である。一般に、長いプローブは適当なアニーリングのために高温を必要と し、逆に短いプローブは低温を必要とする。相補網がそれらの禮解温度以下の環 境にある場合、ハイブリダイゼーションは適常、変性DNAが再アニールする能 力に依存する。プローブと、ハイブリダイゼーションが可能な記列との所望の相 同性の程度が高ければ高いほど使用できる相対的温度が高くなる。その結果、さ らに高い相対的温度は反応条件をさらにストリンジェントにする傾向があり、他 方で低温は厳格性を低くする傾向があるということになる。さらなる評価とハイ ブリダイゼーション反応のストリンジェンシーの説明については、Ausu b e 15、Current Protocols in Molecular Bi ology(1995)を参照されたい。

[0046]

ここに定義される「ストリンジェントな条件」または「高ストリンジェントな 条件」は、(1) 洗浄のための低いイオン強度と高い温度、例えば 0.015M の塩化ナトリウム/0.0015Mクエン酸ナトリウム/0.1%ドデシル硫酸 ナトリウムを50℃で用いる;(2)ハイブリグイゼーション中にホルムアミド 等の変性制、例えば、0.1%ウシ血清アルブミン/0.1% Ficoll/ 0.1%ポリピニルピロリドン/50mMリン酸ナトリウム(pH6.5)で、 750mM塩化ナトリウム、75mMクエン酸を有する42での50%(v/v) ホルムアミドを用いる。 (3) 50%ホルムアミド、5×SSC (0. 75M NaCl、0. 075Mクエン酸ナトリウム)、50mMリン酸ナトリウム (pH6. 8)、0. 1%ピロリン酸ナトリウム、5×Denhardtの溶液、 超音波処理サケ精テDNA (50µl/ml)、0. 1%SDSおよび10%硫酸デキストランを42℃で用い、42℃での0. 2×SSC (駆化ナトリウム/クエン酸ナトリウム)および56Cの50%ホルムアミドでの洗浄およびその後の55℃でのEDTA合約0. 1×SSCからなる高ストリンジェントな洗浄によって同定されよう。

[0047]

「適度にストリンジェントな条件」とは、Sambrookら、Molecular Cloning: A Laboratory Manual、New York: Cold Spring Harbor Press, 1989)により記載されたように同定できるもので、上記の記載のものよりストリンジェンシーの低い洗浄溶液とハイブリダイゼーション条件(例えば、温度、イオン強度およびSDSの%)の使用を伴う。適度にストリンジェントな条件の具体例としては、20%ホルムアルデヒド、5×SSC(150mM NaC1、15mM クエン検3ナトリウム)、50mMリン酸ナトリウム(pH7.6)、5×Denhartの溶液、10%硫酸デキストラン、および20mg/m1の変性専断サケ精子DNAからなる溶液中で37℃の一晩のインキュペーション後に、ろ紙を約37~50℃のリ×SSCで洗浄することが挙げられる。当業者は、プロープの長さ等の因子を連合させるように、いかに温度、イオン強度等を必要にあわせて調節するかを分わるであろう。

ここで用いられる場合の「エビトーブタグ」との相談は、FIZZポリペプチドを「タグボリペプチド」に融合させてなるキメラボリペプチドを意味する。タ グボリペプチドは、抗体が作られうるエビトーブを提供するのに十分な残基を有 するが、それが融合するボリペプチドの活性に干渉しないように知い残基を有す る。タグボリペプチドは、好ましくは、抗体が他のエビトーブと実質的に交差反 応しないようにかなり独自なものでなければならない。適するタグボリペプチド は、一般的に、少なくとも6アミノ酸残基、遊常は約8~50アミノ酸残基(好 ましくは、約10~20アミノ酸残基)を有する。

[0048]

ここで用いられる「免疫アドヘシン(instunoadhes in)」との用語は、異種タンパク質(「アドヘシン」)の結合特別性を免疫グロブリンの定常ドメインのエフェクター機能に組み合わせている抗体様分子を示す。構造的には、免疫アドヘシンは、抗体(すなわち「異種」のもの)の抗原認識結合部位ではない所望の結合特異性を有するアミノ酸配列と免系グロブリンの定常部ドメイン配列との融合からなる。免疫アドヘシン分子のアドヘシン部分は、典型的には、レセプタまたはリガンドの少なくとも結合部位からなる隔接アミノ酸配列である。免疫アドヘシンにおける免疫グロブリン定常ドメイン配列は、IgGー1、IgGー2、IgGー3またはIgGー4サプタイプ、IgA(IgAー1およびIgAー2等)、IgE、IgDまたはIgM等の免疫グロブリンから得てよい。

[0049]

「治療」とは、その目的が標的とする病理学的状態または疾患を予防または避 らせる(経滅)することにある場合、治療的処理と予防的または防止的対策の両 方を意味する。治療を必要とする対象は該疾患を既に有する対象、ならびに該疾 原を持ちそうた対象または溶液患を予防しようとする対象である。

「長期(chronic)」投与とは、初期の治療効果(活性)を長期間にわたって保 持するように、急性の態様に対する連続的な形態での薬剤の投与を言う。

[0050]

治療目的の「哺乳頭」とは、ヒト、家畜および農糖動物、および動物園、スポ ーツまたはペット動物、例えばイヌ、ネコ、ウシ、ウマ、ヒツジ、ブタ等の哺乳 類として分類される動物を言う。好ましくは、哺乳類はヒトである。

一つ以上のさらなる治療薬「と組み合わせた」投与とは、同時投与および順番は随わない連続的な投与を含む。

[0051]

「リボ多糖」または「LPS」との用語は「内毒素(endotox in)」と同義語 として用いられている、リボ多糖(LPS)はグラム陰性期語、例えば大腸菌の 外濃の特徴的な成分である。それらは多糖部分とリビドAと呼ばれる脂肪からな る。多標は網菌の種類により異なっており、(3~8糖の種返し単位から作られ る) O特製銀と二部分の核から作られる。リビドAは、事実上、リン酸により修 飾された二つのグルコサミン糖と異なる数の脂肪酸を常に含む。さらなる情報に 関しては、Rietschel and Brade、Scientific American August 1992、54-61を参照されたい。 【0052】

「敗血症性ショック」との相談はここでは最も広い意味で用いられ、Bone Ann. Intern Med. 114, 332-333 (1991) に開示されたすべての定義を含む。具体的には、敗血症性ショックは、敗血症と呼ばれる症候群である感染に対する全身広冷で始まる。この症候群が低血圧と器官不全をもたらず場合、それは敗血症性ショックと呼ばれる。敗血症性ショックはグラム場性節はび菌類、ならびに内毒素を有するグラム除性節により開始されるだろう。よって、ここでの定義は「内毒素ショック」に限定されない。

[0053]

II. 発明の組成物と方法

A. 全長PRO285、PRO286およびPRO358

本発明は、本出館でPRO285および8PRO286と称されるポリペプチドをコードする、新しく同定、単離された塩基配列を提供する。特に、出鯨人は下配の実施別でさらに評細に開示されるPRO285およびPRO286ポリペプチドをコードするcDNAを同定し、単雄した。BLASTおよびFastA配別アライメントコンピュータプログラムを用いて、出額人は、PRO285およびPRO286のコード配列が、CenBankデータペース中のDNA配列HSU88540」1、HSU88879_1、HSU88879_1、HSU888879_1、HSU888879_1、HSU888879_1、HSU888879_1、HSU888879_1、HSU88880_1およびHSU88881_1に対して確核に相同性のあることを発見した。

[0054]

さらに、本発明は、本出願でPRO358と称されるポリペプチドをコードする、新しく同定、単篇された塩基配例を提供する。特に、出願人は下記の実施例でさらに登録に開示されるヒトトールポリペプチド(PRO358)をコードす

る c D N A を制定し、単離した。 B L A S T および F a s t A 配列アライメント コンピュータプログラムを用いて、出願人は、 P R O 3 5 8 のコード配列が、 G c n B a n k データベース中の D N A 配列 H S U 8 8 5 4 0 _ 1、 H S U 8 8 8 7 8 _ 1、 H S U 8 8 8 7 9 _ 1、 H S U 8 8 8 8 0 _ 1、 H S 8 8 8 8 1 _ 1 および H S U 7 9 2 6 0 _ 1 に対して顕著な相同性を示すことを発見した。 H S U 7 9 2 6 0 _ 1 を除けば、示されたタンパク質はヒトトール様レセプタと同定 された。

[0.055]

したがって、本出願で開示されたPRO285、PRO286およびPRO358タンパク質が、ショウジョウパエタンパク質トールの新しく同定されたヒト相同体であり、適合免疫において重要な役割を果たしていると現在考えられている。さらに具体的にはPRO285、PRO286およびPRO358は、炎症、敗血症性ショックおよび病原体に対する応答にかかわっていると思われ、例えば、糖尿病、ALS、ガン、リューマチ性関節炎および溃疡等の免疫応答により悪化する多様な医学的な状態に適切な役割を果たしている。微生物上の保存された分子標度物の存在を感知する病原体パターン認識レセプタとしてのPRO285、PRO286およびPRO358の役割は、公知のヒトトール様レセプタであるT1R2がLPSシグナルの直接の仲介物質であることを示している本出顧で開示されたデータによってさらに支持される。

[0056]

B. PRO285、PRO286およびPRO358変異体

ここに記載された会長の天然配列PRO285、PRO286およびPRO358に加えて、これらの配列の変製体を調製できることが電気される。PRO285、PRO286およびPRO358変異体は、適当なヌクレオチド変化をPRO285、PRO286またはPRO358DNAに導入することにより、または所望の変異体ポリペプチドの合成により調製することができる。当業者は、PRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチドの開訳後プロセスを、例えばグリコシル化部位の数や位置を変えることにより、または瞬間定特性を変更する等により変更できることを明解しよう。

[0057]

天然の全長配列PRO285、PRO286およびPRO358、またはここ に記載のPRO285、PRO286またはPRO358の多様なドメインにお ける変異は、例えば、米国特許第5.364.934号に示された保存または非 保存変異に関する技術とガイドラインを用いて行うことができる。変異は、対応 する天然配列ポリペプチドと比較してアミノ酸配列の変化をもたらす、PRO2 85. PRO286またはPRO358ポリペプチドをコードする一つ以上のコ ドンの業換、欠失または挿入であってよい。任意に、変異は、少なくとも一つの アミノ砂を、PRO285、PRO286またはPRO358の一つ以上のドメ インにおいて他のアミノ酸に置換することによる。どのアミノ酸が所望の活性に 悪影響を与えることなく挿入、置換または欠失させてよいかを決定するガイダン スは、PRO285、PRO286またはPRO358の配列を相同性のある公 知のタンパク質分子と比較し、高い相同性のある領域でなされたアミノ酸配列の 変化の数を最小化することにより発見されよう。アミノ酸置換は、ロイシンのセ リンによる置換等、あるアミノ酸の、類似の構造および/または化学的性質を有 する別のアミノ酸による置換(すなわち保存アミノ酸の置換)の結果でありうる 。挿入または欠失は任意に1~5アミノ酸の範囲であってよい。認められる変異 は、配列中のアミノ酸の挿入、欠失または置換を系統的に行い、得られた変異体 の活性を下記の実施例に記載のインピトロアッセイにより調べることにより決定 してよい。

[0058]

多様性はオリゴタクレオチド仲介 (単位特別的) 変異、アラニンスキャンニン グおよびPCR変異等の公知の方法を用いて行うことができる。単位特異的変異 「Carter5、Nucl. Acids Res., 13:4331 (1986); Zoller6、Nucl. Acids Res., 10:6487 (1987)]、カセット変異 [Wells5、Gene, 34:315 (1985)]、制炭選択変異 [Wells6、Philos、Trans、R、Soc. London SerA、317:415 (1986)]または他の公知の技術 をクローニングされたDNAに行ってPRO285またはPRO286家型体D NAを作ることができる。

[0059]

スキャンニングアミノ酸分析は酸接した配列に沿った一つ以上のアミノ酸を阿 定するために用いることもできる。比較的小さい中性アミノ酸が好ましいスキャ ンニングアミノ酸中にある。そのようなアミノ酸としてはアラニン、グリシン、 セリンおよびシステインが挙げられる。アラニンはベータ炭素を超えて側鎖を除 去し、変児体の主領立体配座を変えることが少ないのでこのグループの中でも好 ましいスキャンニングアミノ酸である。アラニンは最も共通するアミノ酸である ために、これが実型的には望ましい。さらに、これは、埋め込まれた位置や露出 した位端にしばしば見られる [Creighton, The Proteins (W. H. Freeman & Co., N. Y.); Chothia, J. M ol. Biol. 150:1 (1976)]。アラニン関数が十分な配の変異 体を作らない場合、インテリックなアミノ酸を用いることができる。

[0060]

ここに開示されるPRO285、PRO286およびPRO358トールタンパク質の変異体としては、トランスメンプレンドメインが欠失または不活性化されたタンパク質が挙げられる。トランスメンプレン領域は、細胞類の脂質二層にむたる適当な大きさの高度に疎水性または報油性ドメインである。それらは天然の成熟PRO285、PRO286およびPRO358ボリペプチドを細胞腫に固定すると考えられている。PRO285では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置8448でいる。PRO358ボルトランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置8448との間にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置848とら時にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置848との間にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置848との間にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置848との間にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置848との間にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置848との間にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置395との間にある。PRO358では、トランスメンプレンドメインはおよそのアミノ酸位置395との間にある。PRO358では、PR

[0061]

トランスメンプレンドメインの欠失または関機は、PRO285、PRO28 6 およびPRO358 ボリベブチドの可溶形の回収を、その機能または膜の脂質 御気性を減少させ、その水溶性を向上させることにより容易にして提供する。ト ランスメンプレンおよび細胞質ドメインが欠失する場合、体により外来と認識される細胞内ペプチドをさらすか、または満在的に免疫原性のある異種ボリペプチドの挿入により、満在的に免疫原性のあるエピトーブの導入を避ける。トランスメンプレンドメイン欠失PRO285、PRO286またはPRO358の主要な利点は、それが租赁え宿主の店差距地に分泌されることである。この変現体は血液等の体液に可溶性であり、細胞膨脂質に対して容易に透知できる緩和性を有さないために、組換え細胞培養物からのその回収を非常に容易に活知できる緩和性を有さないために、組換え細胞培養物からのその回収を非常に容易に活知できる緩和性を有さないために、組換え細胞培養物からのその回収を非常に容易に活知できる緩和性を有

[0062]

前記の考察から、娯機、欠失、挿入またはそれらの組合せを挿入して最終構築物に到達することは十分に明らかであるう。一般的な問題として、可溶性の変異体は機能的なトランスメンプレンドメインを有さず、好ましくは機能的な細胞質

応列を有さないだろう。これは問題するドメインの欠失により通常行われるが、十分な挿入または微操による変異体もこの目的のために効果的である。例えば、トランスメンプレンドメインは、アミノ酸配列、例えば、ともに親水性の水治療法的な特徴を示す約5~50個のセリン、スレオニン、リジン、アルギニン、グルタミン、アスパラギン酸等の積水性残基のランダムまたは一定の配列によって

同換される。欠失(未端切除)PR0285、PR0286およびPR0358
変異体のように、これらの変異体は組換え宿主の細胞培地中に分泌される。

[0063]

全長の成熟PRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドのさ ちなる欠失変異体(またはそれらのトランスメンプレンドメイン欠失ー不活性化 形)としては、N末端シグナルペプチド(PRO285およびPRO286につ いてはアミノ酸1~19、およびPRO358についてはアミノ酸1~26とし て推定上同定されたもの)および/または開始メチオニンが欠失した変異体が挙 げられる。天然のシグナル配列は、別のトール様タンパク質、または他のヒトま たは非ヒト(例えば、細菌、辞母または非ヒト哺乳類の)シグナル配列であって よい別の(理種)シグナルペプチドによって環境されてもよい。

[0064]

細胞内領域、および特にその C 末端部分がこれらのポリペプチドの生物学的機

能に重要であると思われる。したがって、その目的が対応する天然のトール様タンパク質の生物学的活性を保持する変異体を作ることにあるのなら、これらの領域の少なくとも実質的な部分は保持されるか、またはその変更がある場合、該変更は保存アミノ酸の運換および/または挿入を作うか、またはアミノ酸が挿入される組成に存在するアミノ酸に性質の類似したアミノ酸を伴うものとする。しかし、天然トールレセプタの生物学的機能の実質的な修飾が必要とされる場合(例えば、それぞれの天然トールポリペプチドのアンタゴニストを作ることが目的の場合)、その変更は、対応する天然のトールポリペプチドにおいて機的とされる仏図のアミノ酸とは性質の異なるアミノ酸の顕複および/または挿入を作う。

[0065]

天然のアミノ酸は共通する側鎖の性質に基づいて下記グループに分類される:

- (1) 疎水性: ノルロイシン、メチオニン、アラニン、パリン、ロイシン、イソ ロイシン;
- (2) 中性疎水性:システイン、セリン、スレオニン;
- (3)酸性:アスパラギン酸、グルタミン酸;
- (4) 塩基件:アスパラギン、グルタミン、ヒスチジン、リジン、アルギニン:
- (5)鎖の配向に影響を与える残基:グリシン、プロリン;および
- (6) 芳香性:トリプトファン、チロシン《フェニルアラニン。

[0066]

保存的監視は一グループ内の一メンバーを同一グループ内の別のメンバーに交 接することによるが、非保存的監機はこれらのクラスのうちの一クラスのメンバ 一を別のものに交換することを必要としよう。非保存的監操により得られる変異 体は得られた変異体の生物学的性質/機能にさらに顕著な変化をもたらすことが 期待される。

[0067]

アミノ般挿入は、長さが1残基から百以上の残基を有するボリベプチドまでの 範囲のアミノ末端および/またはカルボキシル末端の融合、ならびに単一または 複数のアミノ般残基の配別内挿入を包含する。配列内挿入(すなわち、PRO2 85、PRO286またはPRO358タンパク質アミノ酸配別内の挿入)は、 連維約1~10聚基、より好ましくは1~5聚基、さらに好ましくは1~3聚基
の範囲であってよい。未端挿入の具体例としては、N末端のメチオニル残基を有
するPRO285、PRO286およびPRO358ボリベプチド、細菌組換え 福陸培養物におけるその直接の発現の人工的高物および組換え宿主棚屋に由来す
る成然 IーTRAFタンパク質の分泌を容易にするためにPRO285、PRO
286またはPRO358分子のN末端への異種N末端シグナル配列の融合体が
挙げられる。そのようなシグナル配列は連帯は設定される宿主棚距離から得られ
るので、該宿主棚距離と同種であるう。適当な配列としては、大狐菌用のSTI
Iまたは Ipp、静母用のアルファ因子および哺乳類細胞用のヘルベスgD等の
ウイルスシグナルが挙げられる。

[0068]

ここに販売される犬然トール様分子の他の挿入的変異体としては、免疫原性ボ リペプチド、例えばペーターラクタマーゼ等の細菌ボリペプチドまたは大陽値 t r p選伝子室によりコードされる酵素、または酵母タンパク質に対する天然配列 分子のN末端またはて末端の融合体、および1989年4月6日公開のWO89 /02922に記載のように免疫グロブリン領域 (好ましくは、免疫アドヘシン を生じる免疫グロブリンの定常部)、アルブミンまたはフェリチン等の良い半域 朋を有するタンパク質とのC末端配合体が挙げられる。免疫グロブリン融合体の 生産に関しては、1995年6月27日発行の米園特許第5,428,130号 を参照されたい。

[0069]

変異体トール様タンパク質の特性を前もって予想することはしばしば困難なの
で、スクリーニングは最適な変異体を選択する必要があることが理解されよう。
この目的のために、以下に説明するような生化学的または他のスクリーニングア
ッセイが容易に利用可能となるだろう。

[0070]

C. PRO285、PRO286およびPRO385トールタンパク質の修飾 PRO285、PRO286およびPRO358ヒトトール相同体の共有結合 による修飾が本発明の範囲に含まれる。一つの種類の共有修飾は、PRO285

[0071]

通常用いられる架橋削としては、例えば1, 1ービス (ジアソアセテル) - 2
- フェニルエタン、グルタルアルデヒド、Nーヒドロキシスクシンイミドエステル、例えば、4-アジドサリチル酸とのエステル、ホモニ官能性イミドエステル、例えば3, 3'ージチオビスー (スクシンイミジルプロビオネート)等のジスクシンイミジルエステル、ビスーNーマレイミド-1, 8-オクタン等の二官能性マレイミドおよびメチルー3- [(p-アジドフェニル)ジチオ]プロビオイミデート等の源剤が続けられる。

[0072]

他の修飾としては、グルタミニルおよびアルバラギニル残基の、それらの対応 するグルタミルおよびアスパルチル残基へのそれぞれの散アミノ化、プロリンお よびリジンのヒドロキシル化、セリルまたはスレオニル残基のヒドロキシル基の リン酸化、リジン、アルギニンおよびヒスチジン健類のα-アミノ基のメチル化 [T. E. Creighton, Proteins: Structure and d Molecular Properties, W. H. Freeman & Co., San Francisco, pp. 79-86 (1983)]、N 末端アミンのアセチル化、およびC末端カルボキシル基のアミド化が挙げられる

[0073]

二官能性熱による誘導体化は、ここにおけるトール様レセプタとボリベプチド との細胞内会合体の微製、ならびにアッセイまたはアフィニティー精製に使用さ れる非水溶性支持体マトリックスまたは表面に対するこれらボリベプチドの巣糖 のために有用である。さらに、頻間の架構の研究は配座構造に関する直接の情報を提供しよう。通常用いられる果稲剤としては、1、1 ーピス(ジアゾアセチル)ー 2 ーフェニルエタン、グルタルアルデヒド、Nーヒドロキシスクシンイミドエステル、ホモ二官能性マミドエステルおよび二官能性マレイミドが挙げられる。メチルー3 ー 「(pーアジドフェニル) ジチオ」プロピオイミデートは、光の存在下に架構を形成できる光活性化可能な中間体を作る。もしくは、臭化シアン活性化炭水化物等の反応性非水溶性マトリックスおよび米国特許第3,959,642号、同第3,969,287号、同第4,691,016号、同第4,195,128号、同第4,247,642号、同第4,229,537号、同第4,056,635号および同節4,330,440号に記載されたシステム反応性の非水溶性基質がタンパク質固定化と架橋に用いられる。

[0074]

本発明の範囲に含まれるPRO285、PRO286およびPRO358ポリ ペプチドの別の種類の共有修飾はポリペプチドの天然グリコシル化パターンを変 えることからなる。「天然グリコシル化パターンを変える」とは、ここでの目的 のために、(内在するグリコシル化配位を除去するか、または化学的および/ま たは酵素的手段によりグリコシル化を欠失させることにより)天然配列中に見ら れる一つ以上の炭水化物部分を欠失させ、および/または天然配列中には存在し ない一つ以上のグリコシル化都位を付加させることを意味する。さらに、この語 句は、存在する炭水化物の性質と比率の変化を伴う天然タンパク質のグリコシル 化の宣生物象化を包含する。

[0075]

(DNA40021によりコードされる) 天然の全長PRO285は、アミノ 酸位置66、69、167、202、215、361、413、488、523 、534、590、679、720、799および942で滞在的なN結合グリ コシル化態位を有する。(DNA42663によりコードされる) 天然の全長P RO286は、アミノ酸位置29、42、80、88、115、160、247 、285、293、358、362、395、416、443、511、546 、582、590、640、680、752、937および1026で潜在的な N結合ゲリコシル化部位を有する。

[0076]

PRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドに対するグリコシル化部位の付加はアミノ権配列を変更することによって行ってよい。その変更は例えば天然配列に対して一つ以上のセリンまたはスレオニン残馬の付加または置換により行ってよい(〇結合グリコシル化部位の場合)。アミノ酸配列は、特にPRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドをコードするDNAを、所望のアミノ酸に翻訳するコドンが作られるように前選択された塩基において変集させることによるDNAレベルでの変化により任意に変更してよい。

[0077]

PRO285、PRO286およびPRO358ポリベプチド上の炭水化物の 数を増加させる別の手段はグルコンドのポリベプチドへの化学的または酵素的な 結合による。そのような方法は、例えば1987年9月11日公告のWO87/ 05330およびAplinとWr!ston, CRC Crit. Rev. B iochem., pp. 259-308 (1981) に記載されている。

[0078]

PRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチド上に存在する炭水化物部分の除去は化学的または静薫的に、またはグリコシル化の標的として鐵くアミノ酸疾基をコードするコドンの変異面換により行ってよい。化学的酸グリコシル技術は公別であり、例えば日akimuddin5、Arch. Biochem. Biophys., 259:52 (1987) およびEdge5、Anal. Biochem., 118:131 (1981) により記載されている。ポリペプチド上の炭水化物部分の解素的切断はThotakura5、Meth. Enzymol., 138:350 (1987) に記載されたように多様なエンドーおよびエキソーグリコシダーゼを用いて行うことができる。

[0079]

別の共有修飾は、PRO285、PRO286 およびPRO358 ポリベブチ ドを多様な非タンパク質性ポリマー、例えばポリエチレングリコール (PEG) 、ポリプロピレングリコールまたはポリオキシアルキレンに米回検許第4.64 0,835号、同第4,406,689号、同第4,801,144号、同第4 ,670,417号、同第4,791,192号または同第4,179,337 号に記載された方法で連結することからなる。

[0080]

本発明のPRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドは、PRO285、PRO286、PRO358またはその断片を別の異種ポリペプチドまたはアミノ機配別に融合させてなるキメラ分子を形成する方法で修飾してもよい。一実施態機において、そのようなキメラ分子は、抗タク抗体が選供的に結合することのできるエピトープを提供するタダポリペプチドに対するPRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチドの融合体からなる。エピトープタグは運需は天然または変異体PRO285、PRO286またはPRO358分子のN末端またはて未端に置かれる。そのようなエピトープのタグ付加形の存在はタグポリペプチドに対する結体を用いることにより検出することができる。また、エピトープタグの提供により、PRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチドが、エピトープタグに結合する抗タグ抗体または別の種類のアフィニティーマトリックスを用いるアフィニティー精製により容易に精製できる。

[0081]

を様なタグポリペプチドおよびそれらの抗体は当業界で公知である。具体例としては、ポリーヒスチジン(poly-his)またはポリーヒスチジン(アカリッカ is)またはポリーヒスチジンーグリシン(poly-his)またはポリーヒスチジンーグリシン(poly-his-gly)タグ:カゼHAタグポリペプチドおよびその抗体12CA5 [FicldS, Mol. Cell. Biol., 8:2159-2165 (1988)]; c-mycタグおよびそれに対する8F9、3C7、6E10、G4、B7および9E10抗体 [Evan5, Molecular and Cellular Biology, 5:3610-3616 (1985)];および単純ヘペスウイルス精タンパク質D (gD)タグおよびその抗体 [Paborsky5, Protein Engineering, 3 (6):547-553 (1990)]が挙げられる。他のタグポリペプチドとしてはFlagペプチド [Hopp5, BioTechnology, 6:1204

- 1210 (1988)]: KT3エピトーブペプチド [Martin5, Science, 255:192-194 (1992)]: αーチュプリンエピトーブペプチド [Skinner5, J. Biol. Chem., 266:15163-15166 (1991)]:およびT7遊伝子10タンパク質ペプチドタケ [Lutz-freyermuth5, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 87:6393-6397 (1990)]が挙げられる。

[0082]

さらなる実施機構において、キメラ分子は、PRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチドまたはその断片と免疫グロプリンまたは免疫グロプリンの特定の鍛滅との機合体からなってよい。二価形のキメラ分子のために、そのような総合体は1gG分子等の1gのFc領域に対する融合であってよい。1g融合体は、好ましくは1g分子内の少なくとも一つの可変部の代わりとしてPRO285、PRO286またはPRO358ポリペプチドの可溶の(トランスメンプレンドメイン欠失または不活性化)ポリペプチドを置換させた物を包含する。免疫グロプリン融合体の製造については、1995年6月27日発行の米国特許認5、428、130号も参照されたい。

[0083]

D. PRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドの調製 以下の規則は、主に、これらのタンパク質をコードする核酸 (例えば、DNA 40021、DNA 42663およびDNA 47361のそれぞれ) を有するベクターを用いて形質転換またはトランスフェクトした細胞を培養することによるPRO285、PRO286はトランスフェクトした細胞を培養することによるPRO285、PRO286はトランスフェクトした細胞を培養することによるPRO358よりRO286、PRO358またはそれらの変異体を調製することも意図される。例えば、PRO285、PRO286はそれらの変異体を調製することも意図される。例えば、PRO285、PRO286はたけ作ってもよい [例えば、Stewart 5、SolidーPhase Peptide Synthesis、W. II. Freeman Co., San Fransisco, CA (1969); Merrifleld、J. Am. Chem. Soc., 85:2149-215

4 (1963)を参照されたい]。インビトロのタンパク質合成は手動による技 術を用いて、または自動化により行ってもよい。自動化された合成は例えばApplied Blosystemsペプチド合成機 (米国、カリフォルニア州、 フォスター市)を製造業者の指示にしたがって用いて行ってもよい。PRO28 5、PRO286またはPRO358の参様な部分は個々に化学合成し、それら を化学的または酵素的合成法を用いて額み合わせて全長PRO285、PRO2 86またはPRO358を作ってもよい。

[0084]

1. PRO285、PRO286またはPRO358をコードするDNAの単種 PRO285、PRO286またはPRO358をコードするDNAはPRO 285、PRO286またはPRO358mRNAを有し、それを検出可能なレ ベルで発現すると思われる組織から消製されたcDNAライブラリから得てもよ い。したがって、PRO285、PRO286またはPRO358DNAは、実 強例に記載されるようにヒト組機から調製されたcDNAライブラリから便利に 得ることができる。内在する遺伝子は染色体ライブラリから、またはオリゴヌク レオテド今成によって得てもよい。実施例に記載のライブラリた加えて、本発明 のヒトトールタンパク質をコードするDNAは例えば興戦細胞または抹消血液白 血球(PBL)から単差することができる。

[0085]

ライブラリは、対象とする遺伝子またはそれによってコードされるタンパク質 を同定するように設計されたプローブ(例えば、PRO285、PRO286ま たはPRO358のタンパク質または少なくとも約20~80塩基のオリゴヌク レオチドに対する気体等)を用いてスクリーニングすることができる。選択され たプロープによるcDNAまたは染色体ライブラリのスクリーニングは、例えば Sambrook5, Molecular Cloning: A Labora tory Manual (New York: Cold Spring Har bor Laboratory Press, 1989) によって記載されたよ うな標準的な手法を用いて行うことができる。PRO285、PRO286また はPRO358をコードする遺伝でを単純する例の手段はPCRはを用いること である[上配のSambrook6:Dieffenbach6, PCR Pr imer: A Laboratory Manual (Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1995)]。

[0086]

下記の実施例は c D N A ライブラリのスクリーニング技術を説明する。プローフとして選択されたオリゴヌクレオチド配列は、偽腐性を最小化するように十分な長さを有し、十分に明確なものでなければならない。オリゴヌクレオチドは、スクリーニングするライブラリ中の D N A とのハイブリダイゼーションの際に検出できるように好ましくは標識する。標識方法はよく知られており、平 P 標識 A T P、ビオチニル化または酵素標識等の放射機構調の利用を包含する。適度なストリンジェンシーや高いストリンジェンシー等のハイブリダイゼーション条件は上記の S a m b r o o k らにより提供されている。

[0087]

そのようなライブラリスクリーニング法で同定される配列は、GenBank 等の公共のデータベースまたは他の民間の配列データベースに寄託され利用可能 な配列と比較し、アライメントさせることができる。分子の定められた領域内ま たは全長配列に沿う (アミノ酸またはヌクレオチドレベルでの) 配列の同一性は 、相同性/配列同一性を制定するための多様なアルゴリズムを使用するALIG N、DNAstarおよびINHERIT等のコンピュータソフトウエアプログ ラムを旧いる配列アラインメントにより決定することができる。

[0088]

タンパク質をコードする配列を有する核機は、cDNAに逆転写されていない mRNAの前駆体またはプロセス中間体を検出するために、ここで最初に開示された領性アミノ酸起列を用いて、必要であれば上配のSambrookらに配載された傾用のプライマー伸長法を用いて、遮訳されたcDNAまたは染色体ライブラリをスクリーニングすることによって得てもよい。

[0089]

2. 宿主細胞の選択と形質転換

ヒトトールタンパク質の生産のためにここに記載された発現ベクターまたはク

ローニングベクターを用いて宿主棚座をトランスフェクトまたは形質転換し、プロモータを誘導し、形質転換体を選択し、かつ所望の配例をコードする選伝子を 増幅するために適切に改良された慣用の栄養増地で培養する。 培地、 温度、 pH 等の培養条件は当業者らにより過度な実験なしに選択することができる。 通常、 福助均額物の生産性を最大化する原則、方法および実用的な技術は、 Mamma lian Cell Biotechnology: a Practical Approach, M. Butler, 編 (IRLプレス、1991) および上記のSambrookらに見ることができる。

[0000]

トランスフェクション法は当業者に知られており、例えばCaPO(およびエ レクトロポレーションがある。使用される宿主細胞に基づいて、形質転換はその ような細胞に適する標準的な技術を用いて行う。上記のSambrookらによ り記載された塩化カルシウムを用いるカルシウム処理、またはエレクトロポレー ションが、実質的な細胞壁障壁を有する原核細胞または他の細胞に一般的に用い られる。Agrobacterium tumefaciensによる感染は、 Shaws, Gene, 23:315 (1983) および1989年6月29日 公開のWO89/05859に記載されているように、ある種の植物細胞の形質 転換に用いられる。そのような細胞壁のない哺乳類の細胞に関しては、Grah amとvander編のリン酸カルシウム法、Virology、52:456 457(1978)を用いることができる。哺乳類細胞宿主システム形質転換 の一般的な特徴は米国特許第4,399,216号に記載されている。酵母の形 質転換は典型的にはVan Solingen5, J. Bact., 130:9 46 (1977) およびHsiaoら、Proc. Natl. Acad. Sci . (USA), 76:3829 (1979) の方法にしたがって実施する。しか し、核マイクロインジェクション、エレクトロポレーション、そのままの細胞と の細菌プロトプラスト融合、またはポリプレン、ポリオルニチン等のポリカチオ ン等によりDNAを細胞に導入する他の方法も用いてよい。哺乳類細胞の形質転 換の多様な方法に関しては、Kcownら、Mcthods in Enzym ology, 185:527-537 (1990) およびMansour5, N

ature, 336:348-352 (1988) を参照されたい。

[0091]

ここでのベクター中のDNAのクローニングまたは発現に適する宿主組配として、原核制度、酵母または高等真核制度が挙げられる。適当な原核制度としては、克正期前、例えば大腸前等のEnte robacteriaceaが挙げられるが、これらに限定されない。大腸菌K12株MM294(ATCC 31, 446);大腸菌X1776(ATCC 31, 537);大腸菌(W3110(ATCC 27, 325)およびK5 772(ATCC 53, 635)等の多様な人間前株が一般に利用可能である。

[0092]

原核細胞に加えて、糸状菌または酵母等の真核微生物が、ヒトトールをコード するベクターの適当なクローニング宿主または発現宿主である。Sacccharomyces cerevisiaeが通常用いられる下等真核宿主微生物である。

[0093]

グリコシル化ヒトトールタンパク質の発現に適する宿主細胞は多細胞生物から 得られる。無脊椎動物和脂の具体例としては、ショウジョウバエS 2 および S p の d o t c r a S f 9 等の昆虫細胞、ならびに植物細胞が挙げられる。有用な 宿主細胞系としてはチャイニーズハムスター卵巣 (C H O) および C O S 細胞が 挙げられる。さらに具体的な例としては、S V 4 0 で形質転換されたサル腎臓 C V 1 細胞系 (C O S ー 7、A T C C C R L 1651): ヒト胎児腎臓細胞系 (感調培養物中での増殖のためにサプクローニングされた 2 9 3 または 2 9 3 総 R G r a h a m B , J . G e n V i r o 1 . 36:59 (1977): チャイニーズハムスター卵巣細胞/一DHFR (C H O, U r l a u b a n d C h a s ! n , P r o c . N a t l . A c a d . S c l . U S A , 7 7: 42 16 (1980): マウスセルトリー細胞 (T M 4 , M a t h e r , B l o l . R e p r o d . 23:243-251 (1980): ヒト胂細胞 (W l 3 8 , A T C C C C L 7 5): ヒト肝酸和胞 (II E P G 2 , II B 8 0 6 5): およびマウスの乳せん維修 (M M T 0 6 0 5 6 2 , A T C C C C L 5 1) が挙げられる。 透りな宿主細胞の選択は当業者の核燥内にあるであろう。

[0094]

3. 複製可能なベクターの選択と使用

PRO285、PRO286またはPRO358をコードする林酸(例えば c DNAまたは染色体DNA)はクローニング (DNAの増縮)用または発現用の複製可能なベクターに何入してよい。多様なベクターが一般に利用できる。例えば、ベクターはブラスミド、コスミド、ウイルス粒子またはファージの形であってよい。 造当な核酸配列はベクターに多様な方法により挿入してよい。一般的に、DNAは公知の方法を用いて適当な制限エンドヌクレアーゼ帯位に挿入させる。 逓常、ベクター成分としてはシグナル配列、複製開始部位、一種類以上のマーカー遺伝子、エンハンサエレメント、プロモータおよび転が終止処別が挙げられるが、これらに限定されない。これらの成分を一つ以上を有する適当なベクターの検察は当業者に公知の標準的な逆跳技術を用いる。

[0095]

PRO285、PRO286およびPRO358タンパク質は、組換えにより 直接に作ってもよいのみならず、成熟タンパク質またはポリペプチドのN末端に 特定の切断部位を有するシグナル配列または他のポリペプチドであってよい異種 ポリペプチドとの融合ポリペプチドとして作ってもよい。通常、シグナル配列は ベクターの一成分であってよく、またはベクターに挿入されたPRO285、P RO286またはPRO358DNAの一部であってよい。シグナル配列は、例 えば、アルカリホスファターゼ、ペニシニリナーゼ、1pp、または熟安定エン テロトキシン I I リーダーの群から選択される原核生物シグナル配列であってよ い。酵母での分泌のために、シグナル配列は、例えば酵母インベルターゼリーダ 一、アルファ因子リーダー(SaccharomycesとKluyverom v c e s の α 因子リーダー等であり、後者は米国特許第5, 010, 182号に 記載されている)、または酸性ホスファターゼリーダー、C. albicans グルコアミラーゼリーダー (1990年4月4日公開のEP362, 179)、 きたは1990年11月15日公開のWO90/13646に記載のシダナルで あってよい。哺乳類細胞での発現において、タンパク質分泌を指令するため、同 一または標連鎖の分泌ボリベブチドのシグナル配列等の哺乳類のシグナル配列な

らびにウイルス分泌リーダー用いてよい。

[0096]

発現ベクターおよびクローニングベクターは両者ともに、一種類以上の選択された宿主制型中でベクターの複製を可能とする核酸配列を有する。そのような配列は多様な制図、得得およびウイルスに関して当業界で公知である。プラスミド p B R 3 2 2 の複製開始部位はほとんどのグラム陰性側前に適し、2 μ プラスミド開始部位は静母に適し、多様なウイルス開始部位(S V 4 0、ボリオーマ、アデノウイルス、V S V または B P V V は哺乳動物細胞中のクローニングベクターに有用である。

[0097]

発現ベクターとクローニングベクターは典型的には、選択マーカーとも呼ばれる選択選伝子を有しよう。典型的な選択選伝子は、(a) 抗生物質または他の毒素、例えば、アンピシリン、ネオマイシン、メトトレキセートまたはテトラサイクリンに対する耐性を付ちするか、(b) 栄養要求性欠損を指摘するか、または(c) 複合培地からは利用できない重要な栄養素を供給するタンパク質をコードするもので、例えばBacilliのDアラニンラセマーゼをコードする遺伝子がある。

[0098]

哺乳機制型の適当な選択マーカーの具体例は、PRO285、PRO286またはPRO358核機を取り込む能力のある制型の同定を可能とするもので、例えばDHFRまたはテミジンキナーゼである。野生型DHFRが用いられる場合の適当な消主観胎は、Urlaub6, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77:4216 (1980) により記載されているように調製され、増殖させたDHFR活性を欠損したCHO網除系である。酵母に用いられる適当な選択遺伝子は酵母プラスミドYRP7に存在するtrpl遺伝子である [Stinchcomb6, Nature, 282:39 (1979):Kingsman6, Gene, 7:141 (1979):Tschemer5, Gene, 10:157 (1980)]。該trpl遺伝子は、トリプトファンでの生育能を欠く酵母変異株、例えばATCC No. 44076またはPEP4—1用の

選択マーカーを提供する [Jones, Genetics, 85:12 (1977)]。

[0099]

発現ベクターおよびクローニングベクターは、適常は、mRNA合成を指令するために、PRO285、PRO286またはPRO358タンパク質をコードする核酸配列に操作可能に運結させたプロモータを有する。多様な潜在的宿主細胞に認識されるプロモータは当業界で公知である。原核生物心主での使用に適するプロモータとしては、βーラクタマーゼおよびラクトースプロモータシステム[Chang 5、Nature, 281:544(1979)]、アルカリホスファターゼ、トリプトファン(trp)プロモータシステム[Coeddel, Nucleic Acids Res., 8:4057(1980): EP36, 776]およびtacプロモータ等のハイブリッドプロモータ [deBoer 6, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 80:21-25(1983)]が挙げられる。細潮システムに使用されるプロモータもPRO285、PRO286またはPRO358をコードするDNAに操作可能に連結させたShineーDalgarno(S. D.) 配列を有しよう。

[0.10.0]

酵母宿主に使用される適当なプロモータ配列の具体例としては、3-ホスホグリセレートキナーゼのプロモータ [Hitzcman5, J. Biol. Chem., 255:2073 (1980)] または他の解糖系酵素 [Hess6, J. Adv. Enzyme Reg., 7:149 (1968); Holland, Biochemistry, 17:4900 (1978)]、例えばエノラーゼ、グリセルアルデヒドー3-ホスフェートデヒドロゲナーゼ、ヘキソキナーゼ、ビルベートデカルボキシラーゼ、ホスホブルクトキナーゼ、グルコースー6-ホスフェートイソメラーゼ、ホスホグリセレートムターゼ、ビルベートキナーゼ、トリオースホスフェートイソメラーゼ、ホスホグルコースイソメラーゼおよびグルコナナーゼン挙げられる。

[0101]

他の耐得プロモータは成長条件により制御を受ける転写の付加的な利点を有す る誘導性プロモータであって、アルコールデヒドロゲナーゼ2、イソチトクロー ムC、酸性ホスファターゼ、窒素代謝に関連した分解酵素、メタロチオネイン、 グリセルアルデヒドー3ーホスフェートデヒドロゲナーゼおよびマルトースやガ ラクトースの利用に関わる酵素のプロモー分類域である。酵料発限に使用される 適当なベクターとプロモータはEP73、657にさらに記載されている。

[0102]

哺乳類の宿主組動中のベクターからのPRO285、PRO286またはPRO358転写は、例えばポリオーマウイルス、郷度ウイルス(1989年7月5日発行のUK2、211、504)、アデノウイルス(アデノウイルス2等)、ウシ乳頭頭ウイルス(SV40)、トリ肉腫ウイルス、サイトメガロウイルス、レトロウイルス、B型肝炎ウイルスおよびサルウイルス40(SV40)等のウイルスのゲノムから得られるプロモータ、異種哺乳類プロモータ、例えばアクチンプロモータまたは免疫ゲロブリンプロモータおよび熱ショックプロモータにより制御を受ける(例とし、そのようなプロモータが高半細胞系に適合性がある場合である)。

[0103]

PRO285、PRO286またはPRO358ボリベブチドをコードするDNAの高等裏核生物による転写はヘンハンサー配列をベクターに挿入することにより高めてもよい。エンハンサは、運常約10~300bpのDNAのシス作用エレメントであり、プロモータに作用してその転写を高める。味乳類の(グロビン、エラスターゼ、アルブミン、αーフェトタンパク質およびインシュリン)遺伝子に由来する多くのエンハンサ配列が現在公知である。しかし、典型的には、真核細胞ウイルスのエンハンサが用いられよう。具体例としては、複型起源の後期間に位置するSV40(bp100~270)、サイトメガロウイルス初期プロモータエンハンサ、複製開始部位の後期間に位置するボリオーマエンハンサおよびアデノウイルスエンハンサが挙げられる。エンハンサは、PRO285。PRO286またはPRO358をコードする配列に対して5。または30位置でベクター中にスプライスさせてよいが、好ましくはプロモータから500間に

配置する。

[0104]

真核商主細胞 (酵母、真菌、昆虫、植物、動物、ヒト、または他の多核生物に 由来する有核細胞) に用いられる発現ペクターは転写の終止およびmRNAの安 定化に必要な配列も行しよう。そのような配列は、通常は真核生物またはウイル スDNAまたはcDNAの5' および場合によっては3' の非難訳領域から利用 可能である。これらの領域はPRO285、PRO286またはPRO358を コードするmRNAの非難訳解分のポリアデニル化断片として転写されるヌクレ オチドセグメントを行する。

[0105]

組換え脊椎動物細胞結婚物中でのPRO285、PRO286またはPRO358の合成に適合に適するさらに別の方法、ベクターおよび宿主網胞はCething5,Nature,293:620-625(1981):Manrei5,Nature,281:40-46(1979):EP117,060:およびEP117,058に記載されている。

[0106]

4. 遺伝子増幅の検出/発現

試料中の遺伝子増幅および/または発現は、ここに提供される配列に蒸づく適当に標識されたプローブを用いて、例えば、mRNAの転写を定量する慣用のサザンブロッティング、ノーザンブロッティング [Thomas, Proc. Natl. Acad Sci. USA, 77:5201-5205(1980)]、ドットプロッティング (DNA合成)、または1n situハイブリダイゼーションにより直接制定してもよい。もしくは、特定の二本類、例えばDNA二本版、RNA二本館およびDNA-RNAハイブリッド二本類またはDNA-タンパク質二本類を認識できる抗体を用いてもよい。さらに、該抗体を標識してもよく、アッセイを行って二本類を表面に結合させ、該表面上での二本類の形成によって、二本類に結合した抗体の存在が検出できる。

[0107]

もしくは、遺伝子発現は、細胞または組織切片の免疫組織化学染色、細胞培養

物または体液のアッセイ等の免疫学的方法により課定して、遺伝子底物の発現を 直接に定量してもよい。試料被の免疫推議化学染色および/またはアッセイに有 用な抗体はモノクローナルまたはポリクローナルのいずれでもよく、哺乳類中に 作ってもよい。便利には、天然配列PRO285、PRO286またはPRO3 58ポリペプチドに対して、またはここに提供されたDNA配列に基づく合成ペ プチドに対して、またはPRO285、PRO286またはPRO358DNA に他合させ、かつ特定の抗体エピトーブをコードする外辺性配列に対して調要し てもよい。

[0108]

5. ポリペプチドの結製

PRO285、PRO286またはPRO358の形態は培養培他または積主 細胞溶解物から同収してよい。既に結合している場合、適当な変性溶液(例えば、Triton-X100)または酵素による切断を用いて膜から放出させることができる。PRO285、PRO286またはPRO358の発眼に用いられる細胞は、は粘/解液の機返し、超音液処理、機械的破壊または細胞溶解剤等の多様な物期的または化学的手段により破壊することができる。

[0109]

組換え制題タンパク質またはポリペプチドからPRO285、PRO286またはPRO358を精製することも望ましいであろう。下記の方法は適当な特製方法の例示である:イオン交換カラムによる分面:エタノール沈段:逆相HPLC;シリカまたはカケオン交換機断、例えばDEAEによるクロマトグラフィー:クロマトフォーカシング;SDS-PAGE:硫安沈坡;例えばSephadex G-75を用いるゲルろ過:1gG等の不純物を除去するためのプロテインAセファロースカラム;およびトールタンパク質のエピトープタグ付加の形態に結合する金属キレートカラム。タンパク質時製の多様な方法を用いてよく、そのような方法は公知であり、例えばDeutscher, Methods in Enzymology,182(1990)およびScopes、Protein Purification:Principles and Practics、Springer-Verlag、New York (1982)に記

載されている。選択される精製方法は、例えば使用される精製法および生産され る特定のトールタンパク質の性質に依存しよう。

[0110]

E. トールタンパク質に関する使用とコードする核酸

本発明のトールタンパク質をコードする塩基配列 (またはそれらの相縁物) は 、ハイブリダイゼーションプロープとして、染色体および遺伝子地図作成におい て、およびアンチセンスRNAおよびDNAの生成における使用等、分子生物学 の技術において多様な利用性を有する。トール核酸は、ここに記載の組換え技術 によるPRO285、PRO286およびPRO358ポリペプチドの調契にも 有用であろう。

[0111]

PRO285、PRO286およびPRO358をそれぞれコードする全長の 天然配列DNA40021、DNA42663およびDNA47361遺伝子、 またはそれらの部分は、cDNAライブラリのハイブリダイゼーションプローブ として用いて、該全長遺伝子を単離するか、または図1、3および12A~Bに それぞれに開示されたPRO285、PRO286またはPRO358配列に対 して所望の配列同一性を有するさらに別の遺伝子(例えば、PRO285、PR ①286またはPRO358の天然変異体、またはそれらのさらなるヒト相同体 . または他の種からの相同体をコードする満伝子)を単垂するすることができる 。プローブの長さは任意に約20~約50塩基である。ハイブリダイゼーション プローブは図2と3 (配列番号2)、または図5から7 (配列番号4)、または 図21~22 (配列番号14) の塩基配列または天然配列のプロモータ、エンハ ンサエレメントおよびイントロン等のゲノム配列から得てもよい。例えば、スク リーニング法は、公知のDNA配列を用いるPRO285、またはPRO286 、またはPRO358遺伝子のコード領域を単離して約40塩基の選択プローブ を合成することからなるだろう。ハイブリダイゼーションプローブは、32Pま たは355等のラジオヌクレオチド、またはアビジン/ビオチン結合システムに よりプローブに結合させたアルカリホスファターゼ等の酵素標識等の多様な標識 により標識してよい。本発明のPRO285、PRO286またはPRO358 遺伝子(DNA40021、42663および47361)に相補的な配列を有 する標識プローブを用いて、ヒトcDNA、染色体DNAまたはmRNAのライ ブラリをスクリーニングして、該ライブラリのどのメンバーに該ブローブがハイ ブリダイズするかを決定する。ハイブリダイゼーション技術は下記の実施例でさ らに詳細に説明する。

[0112]

該プローブをPCR技術に用いて密接に関連するトール配列の同定用の配列プ ールを作ってよい。

ここでトールタンパク質をコードするヌクレオチド配列を用いて、該トールタンパク質をコードする避伝子の地図作成および遺伝病を行する個人の遺伝的分析のためにハイブリダイゼーションプローブを構築することもできる。ここで提供されるヌクレオチド配列は、公知の技術、例えばIn situハイブリダイゼーション、公知の染色体マーカーに対する連結分析およびライブラリに対するハイブリダイゼーションスクリーニングを用いて染色体および染色体の特別な領域に対して地図を作成してよい。

[0113]

本発明のヒトトールタンパク質はトール仲介シグナル変数に関与する他のタンパク質または分子を同定するアッセイにも用いることができる。例えば、PRO 285、PRO286およびPRO358は、ヒトトールの現時点では未知の天然リガンド、またはキナーゼ問題の潜在的トールレセブタ等のヒトトールレセブタによる活性化またはシグナルに(直接または間接的に)間与する他の因子を同定するのに有用である。さらに、レセブタ/リガンド結合相互作用の配音物質を同定できる。そのような結合相互作用に関与するタンパク質は、結合相互作用のベブチドまたは小分子の阻害物質またはアゴニストのスクリーニングに用いることもできる。スクリーニングアッセイを設計して、天然トールボリベブチドまたは大然のトールボリベブチドまたは大然のトールボリベブチドのリガンドの生物学的活性に似た主要な化合物を発見することができる。そのようなスクリーニングアッセイを包含するために、アッセイは小分子医薬を対の同心に特に適する。と同窓される小分子は合意または無限合き物を介入工程を認定していませた。

包含する。これらのアッセイは、当分野でよく特徴付けられているタンパク質ー タンパク質結合アッセイ、生化学スクリーニングアッセイ、免疫アッセイおよび 細胞に基づくアッセイ等の多様な形態で実施することができる。

[0114]

インビトロアッセイはトールレセプタボリベブチド等の液分の混合物を用い、 該ボリベブチドは別のベブチドまたはボリベブチド、例えば検州用または固定用 タグ等との融合生成物の一部であってよい。アッセイ混合物は(結合アッセイの ために)天然の細胞内または細胞外のトールが結合する機的(すなわち、トール リガンド、またはトールレセプタにより活性化し、および/またはシグナルを発 することの公知の別の分子)をさらに有してもよい。天然の結合標的を用いてよ いが、そうした天然の結合標的(例えばペブチド)部分がアッセイで便利に測定 可能な対象トールタンパク質に対して結合観和性と観和力を提供する場合、そう した部分を用いることがしばしば望ましい。アッセイ混合物は候補裁照所も合有 する。候補証要は多様な薬品の種類を包含するが、それらは典型的には有機化合 物であり、好ましくは小有機化合物であり、合成または天然化合物のライブラリ 等の多様なソースから得られる。塩、緩衝液、中性タンパク質、例えばアルブミ ン、変色利、プロテアーゼインヒビター、メクレアーゼインヒビター、殺菌剤等 の他の多様な試験も経過を発は、合物に含有させてもよい。

[0115]

インビトロ結合アッセイにおいて、得られた混合物を、候補分子の存在を除け ば、トールタンパク質が参照結合制和性により細胞結合標的、部分または相同体 に特異的に結合する条件下にインキュベートする。該混合物成分は、必要な結合 を提供するいかなる順等でも加えることができ、インキュベーションは最適な結 会を容易にするいかなる温度で実施してもよい。インキュベーション時間は、最 適な結合のために選択するが、迅速な高処理量のスクリーニングを容易にするよ うに長いか呼降とする。

[0116]

インキュペーション後、トールタンパク質と一つ以上の結合標的との試薬パイ アス結合を慣用の技術により検出する。無細胞結合タイプのアッセイのために、 結合物を未結合物から分離するために分離工程がよく用いられる。分離は沈順(例えば、TCA 沈限、免疫沈殿等)、同定化(例えば固体系質への固定化)等の 後に例えば際によるろ遣(例えばワットマンP-18 オオン交換紙、Polyfitronicの成水GF C殿等)、ゲルクロマトグラフィー(例えばゲルろ道 、アフィニティー等)による洗浄によって行ってもよい。トール依容板写アッセ イについては、結合をトール依存レポーターの発現の変化により検出する。

[0117]

検出は集用の方法によって行えばよい。無細胞結合アッセイのために、連絡、 成分の一つは標識からなるか、また標識に結合させる。族標識は放射性、発光、 光学的または電子密度等としての直接の検出、またはエピトーブタグ、酵素等の 間接的な検出を提供しよう。多様な方法が、標識の性質および他のアッセイ成分 に基いて、何えば、光学的または電子密度、放射性放出、非放射性エネルギー転 移等を用いて標識を検出してよく、または抗体複合物によって間接的に検出して もよい。

[0118]

○09号に記載されている。典型的には、特定の細胞が組織特別的エンハンサによるトランスジーン導入の標的となる。 胚の段階に動物の生薬症腹系列に導入されたPRO285、PRO286またはPRO358をコードするトランスジーンのコピーを有するトランスジェニック動物を用いて、PRO285、PRO286またはPRO358をコードするDNAの増強した発現の効果を調べることができる。そのような動物は、例えばその過剰発現に関連した病型状態からの保護を付与すると考えられる試薬に関する試験動物として用いることができる。本発明のこの特徴にしたがって、動物を試薬で処置し、トランスジーンを有する未処置の創物と比較した場合の荷棚状態の低下率が設ィ期状態についての潜在的な治療的介在を示すものであるう。

[0119]

もしくは、PRO285またはPRO286またはPRO358の非ヒト吞権 動物(例えば哺乳類)の相同体を用いて、PRO285、PRO286またはP RO358タンパク質をコードする内在遺伝子と、診動物の胚細胞に導入された PRO285、PRO286またはPRO358をコードする変更染色体遺伝子 との均一組換えの結果として、PRO285またはPRO286またはPRO3 58をコードする、欠陥または変更遺伝子を有する「ノックアウト」動物を作る ことができる。例えば、PRO285、PRO286またはPRO358をコー ドするcDNAを用いて、PRO285、PRO286またはPRO358をコ ードする染色体DNAを確立された技術にしたがってクローニングすることがで きる。PRO285、PRO286またはPRO358をコードする染色体DN Aの一部を欠失させるか、または別の遺伝子、例えば統合をモニターするために 用いることのできる選択マーカーをコードする遺伝子に置換させることができる 。典型的には、(5'と3'の両末端において)数キロベースの未変更の隣接D NAをベクターに含有させる「例えば、均一組換えベクターの記載に関しては、 例えばThomas and Chepecchi, Cell, 51:503(1987)を参照されたい]。ベクターを(例えばエレクトロポレーションによ り) 胚幹細胞系に導入し、この導入された DNA が内在 DNA と均一組換えした 細胞を選択する「例えば、Liら、Cell, 69:915 (1992) を参照

されたい」。次に、選択された細胞を動物(例えばマウスまたはラット)の胚盤
形に注入して集合体キメラを形成する[例えば、Bradley、Terato
carcinomas and Embryonic Stem Cells:
A Practical Approach、E. J. Robertson、編
(IRL、Oxford、1987)、pp. 113-152を参照されたい]。
ホメラ配を次に適当な疑妊娠メス親動物に移植し、胚を生育させて「ノックアウト」動物を別出する。均一組膜えDNAを生殖細胞に有する子孫は標準的な技術をにより同定することができ、これを用いて、動物のすべての細胞が均一領検えDNAを有する動物を繁殖させる。ノックアウト動物は、例えば、ある種の病
理状態に対する防御能やPRO285、PRO286またはPRO358ポリペ
プチドがないことによる刹那状態の趣扉のために特徴付けることができる。

[0120]

ここに開示されたトールボリベブチドをコードする核機は選伝子治療に用いることもできる。遺伝子治療への利用において、遺伝子を無緊に轉入して、例えば 欠陥遺伝子の震換のために治療効果のある遺伝子産物のインビボ合成を行う。「遺伝子治療」とは、持続する効果が一回の治療により得られる適常の遺伝子治療と、治療効果のあるDNAまたはmRNAの一向または繰り返しの投与をともなう遺伝治療剤の投与との両方を含む。アンチセンスRNAおよびDNAはある種の遺伝子の発現をインビボでブロックする治療薬として用いることができる。短いアンチセンスオリゴヌクレオチドを細胞に移入させて、細胞内で細胞膜の限定された成込みにより引き起こされたそれらの低い細胞内遺版にもかかわらず限書物質として作用させることができることが既に示されている(Zamecnik ら、Proc、Natl.Acad、Sci.USA 83、4143-414 6 [1986])。これらのオリゴヌクレオチドは、例えばそれらの食電がネスポジエステルグループを未獲荷のグループに置換することによりそれらの取込みを高めるように修飾することができる。

[0121]

核酸を生きた細胞に導入するのに利用することのできる多様な技術が存在する 。これらの技術は、核酸を培養細胞にインビボで移すのか、または愈図される宿

主の細胞にインビボで移すのかにしたがって変えられる。核酸を哺乳類細胞にイ ンビトロで移すのに適する技術としては、リポソームの利用、エレクトロポレー ション、マイクロインジェクション、細胞融合、DEAEーデキストラン、リン 酸カルシウム沈殿法等が挙げられる。現在好ましいインビボ遺伝子転移技術とし ては、ウイルス (典型的にはレトロウイルス) ベクターによるトランスフェクシ ョンとウイルスコートタンパク質ーリポソーム仲介トランスフェクションとが挙 げられる (Dzaus, Trends in Biotechnology 1 1、205-210 [1993])。ある場合では、細胞表面膜タンパク質また は標的細胞に対して特異性のある抗体、標的細胞上のレセプタに対するリガンド 等、標的細胞を標的とする試薬を核酸ソースに提供することが望ましい。リボソ 一ムを使用する場合、エンドサイトーシスに関連する細胞表面膜タンパク質に結 合するタンパク質は、標的化および/または例えば特定の細胞タイプに引き付け られるキャプシドタンパク質またはその断片、サイクリングで内在化を受けるタ ンパク質に対する抗体、細胞内局在化を標的とし、細胞内半減期を向上させるタ ンパク質の取り込みを容易するために用いてよい。レセプタ仲介エンドサイトー シスの技術は、例えば、Wu5, J. Biol. Chem. 262, 4429-4432 (1987) およびWagner5, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87、3410-3414 (1990) によって記載されてい る。最近公知の遺伝子製造と遺伝子治療方法の概説については、Anderso n5, Science 256, 808-813 (1992) を参照されたい。 トールタンパク質に関連してここで挙げた多様な利用は、天然トールレセプタ の少なくとも一つの生物学的機能に似た、天然トールレセプタのアゴニストにも 利用できる。

[0122]

F、抗トールタンパク質抗体

さらに、本発明は抗トールタンパク質抗体を提供する。例示的な抗体として、 ポリクローナル、モノクローナル、ヒト化、二特異性およびヘテロ複合抗体が挙 げられる。

[0123]

1. ポリクローナル抗体

抗トールタンパク質抗体はポリクローナル損体からなってもよい、ポリクローナル抗体の調製方法は当業者で公知である。ポリクローナル抗体は、例えば免疫 瀬および所望であればアジュパントの一回以上の注射により哺乳類中に生じさせることができる。典型的には、免疫剤および/またはアジュパントを複数回の皮 下または凝整内注射により哺乳類に注射する。免疫剤はPRO285およびPRO286ポリペプチドまたはその融合タンパク質を含有してよい。免疫剤を、免疫される哺乳動物で免疫原性のあることが公知のタンパク質に複合させることが 有用であるう。そのような免疫原性タンパク質の具体例としては、キーホールリンペットへモシアニン、血潜アルブミン、ウシチログロピンおよび大豆トリブシンインヒビターが挙げられるが、これらに限定されない。使用できるアジュパントの具体例としてはプロイントの完全アジュパントおよびMPIーTDMアジュパント(モノホスホリルリビドA、合成トレハロースジコリノミコレート)が挙げられる。免疫法は当業者によって治度な実験なしに選択できよう。

[0124]

2. モノクローナル抗体

もしくは、杭トールタンパク質抗体はモノクローナル抗体であってよい。モノ クローナル抗体は、KohlerとMilstein、Nature、256: 495 (1975) によって記載されたようなハイブリドーマ法を用いて調製し てよい。ハイブリドーマ法において、マウス、ハムスターまたは他の適当な宿主 動物を刺型的には免疫的で免疫して、該免疫病に特異的に結合する抗体を定生す るか、もしくは産生することのできるリンパ球を誘引する。あるいは、リンパ球 をインビトロで免疫しうる。

[0125]

免疫制としては、典型的には、PRO285、PRO286またはPRO35 8ポリペプチドまたはそれらの融合タンパク質が挙げられる。一般的には、ヒト 起源の福祉を望む場合、抹消血液リンパ球(「PBL」)を用い、または非ヒト 哺乳類ソースを望む場合、膵臓翅脈またはリンパ瑜細胞を用いる。次に、該リン パ球を、ポリエチレングリコール等の適当な融合試薬を用いて不死化細胞系に維 合させてハイブリドーマ細胞を形成させる [Goding, Monoclonal Antibodies: Principles and Practice, Academic Press, (1986) pp. 59-103]。不死化 網整系は通常は悪性化した哺乳頻敏酸、特にネズミ、ウシおよびヒト起期の骨髄 勝脚腹である。通常は、ラットもしくはネズミ骨髄腫細胞系を用いる。該ハイブ リドーマ細胞を、好ましくは、実験合の不死化細胞の増築や生存を妨げるために一種類以上の物質を合む適当な貯袋炉地で貯養してよい。例えば、悶細胞がヒボキサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ (HGPRTまたはHPRT)を欠く場合、ハイブリドーマの店養焙池は典型的にはHGPRT実施細胞の成長を妨げる物質であるヒボキサンチン、アミノブテリンおよびチミジン (「日AT培地」)を含有するものとなろう。

[0126]

好ましい不死化観整系は、選択された抗体産生期限による安定で高レベルの抗体発生期限による安定で高レベルの抗体発生期限による安定で高レベルの抗体発生物を表してあるものである。さらに好ましい不死化制度系は、例えば米国カリフォルニア州サンディエゴのSalklnstitute Cell Distribution Centerまたはメリーランド州ロックビルのAmerican Type CultureCollectionから入手することのできるネズミ骨髄腫機胞系である。とト骨髄腫制なびマウスーとトヘテロ骨髄種細胞系もヒトモノクローナル抗体の生産に関して起催されている[Kozbor, J. Immunol. 133:3001(1984):Brodeur5, Monoclonal Antibody Production Techniques and Applications, Marcel Dekker, lnk., New York (1987) pp. 51-63]。

[0127]

ハイブリドーマ細胞が消費される細胞培地は、次にPRO285、PRO28 6またはPRO385に対するモノクローナル抗体の存在についてアッセイする ことができる。好ましくは、ハイブリドーマ細胞によって作られるモノクローナ ル桁体の綜合特殊性は、免疫が働きたはラジオイルノアッセイ (RIA) または 酵素結合免疫吸着法(ELISA)等のインビトロアッセイにより測定される。 そうした技術やアッセイは公知である。モノクローナル抗体の結合緩和性は、例 えば、MunsonおよびPollardのSatchard分析、Anal. Biochem., 107:220 (1980) によって測定することができる

[0128]

所望のハイブリドーマ棚股が同定されたら、クローンを限界希釈法によりサブ クローニングし、標準的な方法により増殖させる [上記のGoding]。この 目的の精強精地としては、例えば、ダルベッコの改良イーゲル精地およびRPM 1164 的増地が挙げられる。もしくは、ハイブリドーマ網膜を輔乳類中の腹水 としてインビボで関係させてもよい。

[0129]

サブクローンにより分泌されたモノクローナル抗体は、例えばプロテインAー セファロース、ヒドロキシアパタイトクロマトグラフィー、ゲル電気泳動、透析 またはアフィニティークロマトグラフィー等の相用の免疫グロブリン精製方法に より搭差精速または能水から単植し、精製してよい。

[0130]

 をコードする配列に非免疫グロブリンポリベブチドのコード配列の全部または一 部を共有結合させることにより修飾してもよい。そのような非免疫グロブリンポ リベブチドは、本発明抗体の定常ドメインの代わりとするか、または本発明抗体 の抗原結合部位の可変ドメインの代わりとしてキメラ二価抗体を作ることができ る。

[0131]

杭体は一般抗体であってよい。一個抗体の測製方法は当業界で公知である。例 えば、ある方法では免疫ゲロブリンの軽額と修飾重額の根拠え発現をともなう。 重額は、通常、重額の業額を妨げるようにFc領域のいずれかの位置で幅が切り 取られている。もしくは、関連するシステイン残基を別のアミノ酸残場によって 置換するか、または影像を妨げるように欠失させる。

インビトロ方法も一価抗体の調製に適する。抗体を消化し、その断片、特にF ab断片を作るのは日常的な公知の方法を用いて行うことができる。

[0132]

3. ヒト化およびヒト抗体

本発明の抗トール抗体はさらにヒト化抗体またはヒト抗体からなってよい。非
ヒト (例えば、ネズミ) 抗体のヒト化形態は、非ヒト免疫グロブリンに由来する
酸小の配別を有するキメラ免系グロブリン、その免疫グロブリン凝またはその新
片 (例えば、抗体のFv、Fab、Fab'、F(ab')2または他の抗原結
合制配列)である。ヒト化抗体としては、受容者の相補性決定部位(CDR)の
残基が、所望の特異性、認知性および能力を有するマウス、ラットまたはウサギ
等の非ヒト種(ドナー抗体)のCDRの残基によって個換されたヒト免疫グロブリンのFv枠
核基が対応する非ヒト残基で避挽される。ヒト化抗体は、受容者抗体が挙げられる。ある場合では、ヒト免疫グロブリンのFv枠
核基が対応する非ヒト残基で避挽される。ヒト化抗体は、受容者抗体が変けられない残基からなってもよい。一般的に、ヒト化抗体は、すべてまたは実質的にすべてのCDR領域が非ヒト免疫グロブリンのものと対
応し、すべてまたは実質的にすべてのFR領域がヒト免疫グロブリンのものと対
応し、すべてまたは実質的にすべてのFR領域がヒト免疫グロブリン共活配列の
ものである少なくとも一つまたは二つの実質的にすべての可変ドメインからなる

、典型的にはヒト発疫グロブリンの酸鋼域からなってもよいであろう [Jone s5, Nature, 321:522-525 (1986) :Reichman n6, Nature, 332:323-329 (1988) :およびPresta, Curr. Op. Struct. Biol., 2:593-596 (1992)]。

[0133]

非ヒト流体をヒト化する方法は当業界で公知である。通際、ヒト化抗体は非ヒトであるソーズからの一切上のアミノ酸残基を導入している。これらの非ヒトアミノ酸残基は、典型的には「輸入」可変ドメインから取られた「輸入」残蓄としばしば称される。ヒト化は、基本的には、Winterと共同研究所の方法にしたがって [Jones6, Nature, 321:522-525(1986); Ricchmann6, Nature, 321:522-525(1986); Ricchmann6, Nature, 332:323-327(1988); Verhocyen6, Science, 239:1534-1536(1988)]、げつ虚類のCDRまたはCDR配列をヒト抗体の対応する配列の代わりとすることにより行うことができる。したがって、そのような「ヒト化」抗体は、実質的にそのままのヒト可変ドメインが非ヒト極に由来する対定配列によって関接されたキメラ抗体である(米国特許第4、816,567号)。実際には、ヒト化抗体は典型的には、一部のCDR機器およびおそらく一部のFR機器がネズミ抗体の利用部位の残器によって関接されているヒト抗体である。

[0134]

ヒト抗体は、ファージディスプレイライブラリ等の公知の多様な技術を用いて作ることもできる [Hoogenboom and Winter, J. Mol. Biol., 227:381 (1991): Marks6, J. Mol. Biol., 222:581 (1991)]。Cole6およびBoorner6の技術もヒトモノクローナル抗体の調製に利用できる「Cole6, Monoclonal Antibodies and Cancer Therapy, Alan R. Liss, p. 77 (1985) and Boerner6, J. Immunol., 147 (1):86-95 (1991)]。同様に、ヒト抗体は、ヒト免疫グロブリン適伝子能をトランスジェニック動物、例えば内在性免

模グロブリン遺伝子が部分的または完全に不活性化されたマウスに導入することにより作ることができる。誘発により、ヒト抗体の廐生が観察され、これは遺伝子再配置、構築および抗体レパートリー等のすべての点においてヒトで見られるものと非常に似ている。このアプローチは、例えば米国特許第5,545,807以、同第5,545,806以、同第5,569,825号、同第5,645,807以下の科学出版物:Marksら、Bio/Technology 10,779~783(1992):Lonbergら、Nature 868 856~859(1994);Morrison、Nature 368,812—13(1994);Fishwildら Nature Biotechnology 14,845—51(1996);Neuberger、Nature Biotechnology 14,845—51(1996);Neuberger、Nature Biotechnology 14,826(1996);Lonberg and Huszar、Intern、Rev、Immunol.,13 65—93(1995)に記載されている。

[0135]

4. 二特異性抗体

二特異性液体は、少なくとも二つの異なる抗原に対する結合特異性を有するモノクローナルの、好ましくはヒトまたはヒト化液体である。この場合、結合特異性の一つはPRO288、FRO286またはPRO358タンパク質に対するものであり、別のものは他の抗原に対するもので、好ましくは細胞表面タンパク質またはレセプタまたはレセプタサブユニットに対するものである。二つの異なるトール様タンパク質、例えば木出頭で開示されたトール和同株のいずれか二つ、またはここに開示されたトールタンパク質、例えばTLR2に対して特異性を有する二特異性抗体を調理することも可能である。そのような二特異性抗体はトールレセプタによる異なる病原体パターンの認識をプロックすることができるために、敗血症または敗血症性ショックの治療に顕著な利益を有することが明けされる。

[0136]

二特異性抗体の製造方法は公知である。伝統的には、二種類の重鎖が異なる特

異性を有する二種類の免疫グロブリンの重氮/軽額対の共発果に基づく [Milstein and Cuello, Nature, 305:537-539 (1983)]。免疫グロブリンの重額と軽額のランダムな集合のために、これらのハイブリドーマ (クアドローマ)は10種類の異なる抗体分子の潜在的な混合物を産生し、このうちもずかに一種類のみが正しい二粒異性構造を有する。正しい分子の精製は、透滞、アフィニティークロマトグラフィー工程により行われる。同様な方法が、1993年5月13日公開のWO93/08829およびTraunecker5、EMBO J..10:3655-3659 (1991)に販売されている。

[0137]

所望の総合特異性(抗体一拡照結合部位)を有する抗体可変ドメインは免疫グロブリンの定常ドメイン配列に融合させることができる。この適合は、少なくともヒンジ部分のCH2とCH3領域からなる免疫グロブリンの重額定常ドメインに対する総合であるのが好ましい。該融合の少なくとも一つに存在する軽鈍結合に必要な部位を有する第一の重額定常部(CH1)を有することが好ましい。 強 顕形態の免疫グロブリンをコードするDNAおよび所望であれば免疫グロブリン 軽額を例々の発現ベクターに挿入し、適当な宿主生物にともにトランスフェクトさせる。二特異性抗体の作成のさらなる詳細については、例えばSureshら、Methods in Enzymology、121:210(1986)を参照されたい。

[0138]

5. ヘテロ複合抗体

ヘテロ複合抗体も本発明の範囲内にある。ヘテロ複合抗体は二つの共有結合した抗体からなる。例えば、そのような抗体は免疫系細胞の側的を不要な細胞に向けさせるために [米国特許第4,676,980号]、およびHIV感染の治療のために [W091/00360:W092/200373; EP03089] 報告されている。液抗体は、合成タンパク質化学の公知の方法、例えば架極期をともなう方法を用いてインゼトロで調製してよい。例えば、免疫毒素はジスルフィド学物反応を用いるか、またはチオエーテル結合を形成することにより模築し

てよい。この目的に適する試薬の具体側としてはイミノチオレートおよびメチル ーイーメルカプトプチリミデートおよび米回特許第4,676,980時に開示 のものが挙げられる。

[0139]

G. 抗トールタンパク質抗体に関する使用

本発明の抗トール抗体は多様な有用性を有する。例えば、抗PRO285、抗 PRO286、抗PRO358および抗TLR2結体は、PRO285、PRO 286、PRO358またはTLR2に関して、例えば特定細胞、組織または血 漕中でのその発現を検出する診断アッセイに用いることができる。不均一相また は均一相のいずれかで行われる総合結合アッセイ、直接または間接サンドイッチ アッセイおよび免疫沈殿アッセイ等の公知の多様な診断アッセイ技術を用いてよ ty [Zola, Monoclonal Antibodies: A Manua l of Techniques, CRC Press, Inc. (1987) pp. 147-158]。診断アッセイで用いられる抗体は検出可能な部分で標 厳してよい。検出可能な部分とは直接的または間接的に検出可能なシグナルを作 ることのできるものでなければならない。例えば、検出可能な部分とは、放射性 同位元素、例えば3 H、14 C、32 P、35 Sまたは125 I、蛍光または化学発光化合 物、例えばフルオレセインイソチオシアネート、ローダミンまたはルシフェリン 、または酵素、例えばアルカリホスファターゼ、ベーターガラクトシダーゼまた は西洋ワサビパーオキシダーゼであってよい。Hunterら、Nature, 144:945 (1962), Davidb, Biotechnology, 1 3:1014 (1974), Painb, J. Immunol. Meth. 40 : 219 (1981) およびNygren, J. Histochem. and Cytochem., 30:407 (1982) により記載された公知のいずれ かの方法により抗体を該検出可能な部分に複合化させてよい。

[0140]

抗PRO285、抗PRO286、抗PRO358または抗TLR2抗体も組 換え細胞培養物または天然のソースからのこれらタンパク質のアフィニティー精 製に有用である。このプロセスにおいて、これらのTro Il タンパク質に対す る抗体を、Sephadex機能またはる紙等の支持体に公知の方法を用いて固定化する。次に、この固定化抗体を、精製すべき減タンパク質を有する試料に接触させ、その後、固定化抗体に結合したPRO285、PRO286、PRO358またはTLR2タンパク質以外の試料中の実質的にすべての物質を除去する適当な得解で支持体を洗浄する。 脱後に、該タンパク質を抗体から解離させる例の適当な溶解で支持体を洗浄する。

[0141]

抗トールレセプタ(すなわち、抗PRO285、抗PRO286、抗PRO3 58または抗TLR2抗体) は各トールレセプタの生物活性をブロックするのに 有用でもあろう。トールレセプタファミリーの主要な機能は、微生物上に存在す る保存された分子パターンの存在を察知する病原体パターン認識レセプタとして 作用することであると考えられる。多様な細菌により作られる潜在的な致死をも たらす分子であるリボ多糖(1.PS、内毒素としても知られる)は血液中でリポ 多糖結合タンパク質 (LBP) に結合する。この形成された複合体は次に CD1 4として知られるレセプタを活性化する。次に何が起るかについては未だにコン センサスが得られていない。ある仮定によれば、CD14は、低分子量の前炎症 仲介体の産生に関与するサイトカイン、細胞付着タンパク質および酵素を作るよ うにマクロファージを直接に指令するのではなく、むしろLPSに第二レセプタ 活性化ができるようにする。もしくは、LPSはLBPまたはCD14からの助 けなくしてある種のレセプタを直接に活性化することも示唆されている。本出願 で開示されるデータは、ヒトトール様レセプタはLBPとCD14が応答するよ うにLPSによって活性化されるシグナルレセプタであることを示す。この機能 は、病態生理学的条件下で散血症性ショックと呼ばれるしばしば致命的な症候群 を導きうるので、(他のトールレセプタンタゴニストとちょうど同じように)抗 トールレセプタ抗体は敗血症性ショックの治療に有用であろう。異なるトールレ セプタは星たる雰囲体 例えばグラム除性またはグラム陽性細菌の多様な核を認 識できると予想される。したがって、異なる状況では、異なるトールレセプタに 特異的に結合する指体混合物または二特異性抗トール抗体との併用治療が望まし いであろう。

[0142]

抗huTLR2抗体がこのレセプタのLPSによる誘導をプロックするのに特 に有用であると考えられることがここで具体的に示されている。LPSに対する 協出が敗血症性ショックを導き得ることが示されているように(Parril o, N. Engl. J. Med. 328, 1471-1477 [1993])、 抗huTLR2抗体は敗血症性ショックの治療に溶体的に有用である。

抗トールレセプタ抗体と関連して挙げた上記の治療および診解利用も他のトー ルアンタゴニスト、すなわち、トールレセプタ活性化および/またはトールレセ ブタにより仲介されるシグナル変換をブロックする他の分子(タンパク質、ペブ チド、小灯機分子等)に対しても適用することができる。

[0143]

それらの治療潜在能力を鑑みて、トールタンパク質(天然のトール相同体の変 異体を含む)およびそれらのアゴニストおよびアンタゴニスト(抗トール抗体を 含むがこれに限定されない)を治療利用に適する組成物に配合する。治療組成物 は、所等の純度を有する右効成分を任意の薬理学的に許容される担体、賦形組ま たは安定剤に混合し、凍結乾燥配合物または水性溶液の形で保存用として調製す & (Remington's Pharmaceutical Science 第16版、Osol、A、編 1980)。許容される担体、賦形剤または安 定割は、使用される用量と濃度では受容者(受容動物)に対して素性がないもの とし、リン酸塩、クエン酸塩および他の有機酸等の緩衝液;アスコルビン酸等の 抗酸化剤;低分子量(約10残基未満)のポリペプチド;血清アルプミン、ゼラ チンまたは免疫グロブリン等のタンパク質;ポリビニルビロリドン等の銀水性高 分子、グリシン、グルタミン、アスパラギン、アルギニンまたはリジン等のアミ ノ酸;ゲルコース、マンノース、またはデキストリン等の単糖類、二糖類および 他の炭水化物;EDTA等のキレート剤;マンニトールやソルピトール等の糖ア ルコール;ナトリウム等の塩形成対イオン;および/またはTween、Plu ronicsまたはPEG等の非イオン性界面活性剤が挙げられる。

[0144]

有効成分は、例えば、コアセルベーション技術または界面合成により調製され

た、例えばレドロキシメチルセルロースまたはゼラチンーマイクロカブセルおよびポリー (メチルメタクリレート) マイクロカブセル等のそれぞれのマイクロカブセル、またはコロイド医薬輸送システム (例えば、リポソーム、アルブミンミクロスフェア、マイクロエマルジョン、ナノ粒子およびナノカブセル) に、またはマイクロエマルジョンに封じ込めてもよい。そのような技術は上記のRemingtons's Pharmaceutical Sciencesに開示されている。

[0145]

インビボ投与に用いられる配合物は無菌でなければならない。これは、凍結乾 授および申増成の前後に新聞み過階を用いたろ過により容易になされる。

ここでの治療組成物は、減菌アクセス孔を有する容器、例えば、皮下注射針で 穴が開けられるストッパーを有する静脈内溶液パックまたはパイアルに入れる。 投与経路は、例えば注射または静脈内、腹腔内、脳内、筋肉内、眼内、動脈内 または病変内の経路、局所投与、または徐敷システム等の公則の方法にしたがう

[0146]

徐放性訓製物の適当な実例としては、形付けられた製品、例えばフィルムまたはマイクロカプセルの形にした半透性のポリマーマトリックスが挙げられる。徐 放性マトリックスとしては、ポリエステル、ポリラクチド (米国特許3.773.919、EP58.481)、Lーグルタミン酸とガンマレグルタミン酸エチルとの徐放性の共畫合体 (U. Sidman5, Biopolymers 22(1):547-556 [1993])、ポリ(2-ヒドロキシエチルーメタクリレート) (R. Langer, 5, J. Bimed. Mater. Res. 15:167-277 [1881] およびR. Langer, Chem. Tech. 12:98-105 [1982])、エチレンビニルアセテート (R. Langer, 1d.) またはポリーロー(ー) -3-ヒドロキシ階般 (EP133.988) が挙げられる。徐放性の私成物はリポソームも包含する。本発明の範囲内の分子を含有するリポソームはそれ自体公知の方法で調製される [DE 3.218, 121:Epstein6、Proc. Natl. Acad. Sci

. USA 82:3688-3692 (1985) : Hwang6, Proc.
Natl. Acad. Scj. USA 77:4030-4034 (1980)
: EP52322: EP36676A: EP88046: EP143949: E
P142641: 日本国特許出顧83-118008: 米国特許4,485,0
45および4,544,545: およびEP102,324]。 連常、リボソー
ムは、融資金量が約30mo1%コレステロールを超える小さい(約200~8
00オングストローム) 単層タイプであり、遊訳される比率は最適なNT-4治療に適合させる。

[0147]

[0148]

以下の実施例は、例示の目的のみで提示されるものであり、本発明の範囲を制 限する意図は全くない。

本発明の明細書で引用されるすべての特許および文献の参照は、その全てが参 照としてここに取り込まれる。

[0149]

【実施例】

別記した以外は、実施例で参照される市販の試業は、製造者の指示に従って用いた。以下の実施例中、および明細書を通しての、ATXC受託番号により示される 起源は、アメリカンタイプカルチャーコレクション、Rockville、Marylandであ る。

[0150]

[実施例1]

ヒトPRO285をコードするcDNAクローンの単離

私行の発射低列タグ (EST) DNAデータベース (LIFESD) (前標) 、Incyte Phar maccuticals Palo Alto CA)を検索し、ショウジョウバエ トールたんぱく質に 相同性を示すESI (#2243209) を何定した。

ESTに基づき、FCRプライマーのペア (フォワードおよびリバース)

TAAAGACCCAGCTGTGACCG (配列番号5)

ATCCATGAGCCTCTGATGGG(配列番号6)

と、プローブ

ATTTATGTCTCGAGGAAAGGGACTGGTTACCAGGGCAGCCAGTTC(配列番号7)

を合成した。

[0151]

cDNAクイプラリーの朝來のためのmENAは、ヒト胎態組織より単離した。cDNAクローンを単態するために用いられたcDNAライプラリーは、Invitrogen、サンディエゴ、CA (Fast Track 2) からの試薬などの市販の試薬を用いた標準的な方法により機築された。cDNAは、Noti部位を含むオリゴdTにより開始し(prime)、ブラントでSallへミキナーゼ化(hemikinased)アダプターに連結し、Notiで切断し、ゲル電気泳動でおおよそサイズを合わせ、定められた方向でクローニングベクターpCR2:1(Invtrigen.Inc.)内に、Life Technologies、Gaithersburg、MD (Super Script Plasmid System)からの試薬とプロトコールを用いてクローン化した。二重競点DNAは、1000 b p を超えるサイズに合わせ、そのcDNAをEmmill/Notime製ベクターにクローン化した。pCR2:1は市販されているプラスミドであり、PCRフラグメントのクローン化を容易にするようにデザインされており、選択のためにAmple Natalを指している。

[0152]

全長クローン源としていくつかのライブラリーをスクリーニングするために、 ライブライリーからのBisを、上記PCRプライマーペアを用いて、PCR増幅により スクリーニングした。ついでボジティブライブラリーを、プローブオリゴヌクレ オチドとPCRプライマーの一方を用いて、PR0285遺伝子をコードするクローンの 当難のために用いた。 [0153]

cDMAクローンはその全てを配列決定した。DMA40021 (PB0285をコードしている) の全タクレオチド配列を、図2と3 (配列番号2) に示す。クローンDMA40021 は、ヌクレオチド位型61-63に明らかな翻訳開始部位を有するシングルオペロンリーディングフレームを含む(図2と3)。予想されるボリペプチド前駆体は、1049アミノ酸の長さであり、推定シグナルペプチドをアミノ酸位置1-29に、推定関則ドメインをアミノ酸位置37-860の間に、およびロイシンジッパーパターンをアミノ酸位置132-153と704-725に、各々含む。なお、示された坂界はおおよそのものであり、示された傾域の実際の限界は、数アミノ酸の差で異なっているかもしれない。クローンDMA60021は、ATCCに寄託され(表示DMA60021-1154)、ATCC店部託番号ATCC209389が付与されている。

[0154]

全長配列のBLASTおよびFastA配列アラインメント分析 (ALIGNコンピューター プログラムを用いて) によれば、それはショウジョウバエ トールたんぱく質の ヒトアナログであり、以下のヒトトールプロモーターに相同性を育している: To 111 (DMAX# INSU88540-1、これはランダム配列化全長cDMA #BUMRSC786-1と同一); To 112 (DMAX# INSU88878-1);To 113 (DMAX# INSU88879-1);およびFto 114 (DMAX# INSU888 80-1)。

[0155]

「実施例2]

ヒトPRO286をコードするcDNAクローンの単離

所有されている発現配列タグ (RST) DNAデータベース (LIPESBQ (高標)、Inc yte Pharmaceutical, Palo Alto, CA) を検索し、ショウジョウバエ トールたんぱ く質に相同性を示すEST (4694401) を同定した。

ESTに基づき、PCRプライマーのペア (フォワードおよびリバース)

GCCGAGACAAAAACGTTCTCC(配列番号8)

CATCCATCTTCTCATCCATTACCC (配列番号9)

と、プローブ

TCGACAACCTCATGCAGAGCATCAACCAAAGCAAGAAAACAGTATT (配列番号10)

を合成した。

[0156]

CDMAライブラリーの構築のためのaRMAは、ヒト胎盤組織より単離した。
このRXAは、Life Technologies、Gaithersburg、MD (Super Script Plasmid System
)からの試薬とプロトコールを用いて、ベクターpRXSD中にオリゴdTプライム化cD
MAを生成させるために用いた。pRXSDはsp6転等所効能位、それに続くSf11制 顕酵素部位、さらにそれに続くXhol/RoticBMAクローニング等位を付するクローニングペクターである。cDNAは、Noti部位を含むオリゴdTにより開始し(prise
)、ブラントでSallへミキナーゼ化(heatkinased)アダプターに連絡し、Notiで切断し、ゲル電気後動でおおよそ1000bpを超えるサイズを含わせ、定められた方向でNot/Notim型のRXSDにクローン化した。

[0157]

全長クローン源としていくつかのライブラリーをスクリーニングするために、 ライブライリーからのDBAを、上記PCRブライマーベアを用いて、PCR増幅により スクリーニングした。ついでボジティブライブラリーを、プローブオリゴヌクレ オチドとPCRブライマーの一方を用いて、PRO286遺伝子をコードするクローンの 単難のために用いた。

[0158]

cDMAクローンはその全てを配列決定した。DMA42663 (PR0286をコードしている) の全タクレオチド配列を、図5から7 (配列番号4) に示す。クローンBM42663 は、ヌクレオチド位圏57-59に明5かな鑑款開始部位を有するシングルオペロンリーディングフレームを含む (図5から7)。 予想されるポリペプチド前駆体は、1041アミノ酸の長さであり、推定シグナルペプチドをアミノ酸位置1-26に、推定期間ドメインをアミノ酸位置0826-848に、およびロイシンジッパーパターンをアミノ酸位置150-151、206-227、662-684、669-696、および603-614に、各々含む。なお、示された境界はおおよそのものであり、示された領域の実際の限界はよ数によっているかもしれない。

クローンDMA42663は、ATCCに客託され(表示DMA42663-1154)、ATCC客託番号A TCC209386が付与されている。 [0159]

PB0286の全長配列のMLSTおよびFastA配列アラインメント分析 (ALICNコンピュータープログラムを用いて) によれば、それはショウジョウバエ トールたんぱく質のヒトアナログであり、以下のヒトトールプロモーターに相同性を有している: To111 (DNAX# ISU88870-1)、これはランダム配列化全量とDTA #EDNBSC786-1 と同一): To112 (DNAX# ISU888878-1): To113 (DNAX# ISU88879-1): および1014 (DNAX# ISU88880-1)。

[0160]

「実施例3]

ヒトトール受容体ファミリーの政定のメンバーからの細胞外ドメイン (ECD) 配列 (存在する場合、分泌シグナル配列を含む)をESTデータベースの検索に用 いた、ESTデータベースはバブリックデータベース (例えば、GenBank)、および 所有されているデータベース (例えばLIFESDI (商標)、Incyte Pharmaceutical s、Palo Alto、CA)を含んでいた。検索は、コンピュータープログラムBLASTま たはBLAST2 (Altschul、およびGish、Methods in Enzymology 266:460-80(1996))を用いて、EST配列の6フレーム解釈に対するECDたんぱく質配列の比較として 行なわれた。既知のたんぱく質をコードしていない70 (あるいは、あるケース では90)以上のBlastスコアとのそれらの比較を、プログラム。pharap*を用 いて、コンセンサスMA配列に集めて組み立てた。 (Phil Green、ワシントン大 学、シアトル、ワシントン)、

[0161]

ESTは、Incyteデータベースで同定した(INC3115949)。

そのFST配列に基づき、PCRにより対象の配列を含むcDMAライブラリーを固定し 、PSO358の全長コード配列のクローンを単離するためのプローブとして使用する ために、オリゴヌクレオチドを合成した。

[0162]

PCRプライマーのベア (フォワードおよびリバース) を合成した: TCCCACCAGGTATCATAAACTGAA (配列番号15)

TTATAGACAATCTGTTCTCATCAGAGA (配列番号 1 6)

プローブも合成した:

AAAAAGCATACTTGGAATGGCCCAAGGATAGGTGTAAATG (配列番号17)

[0163]

全長クローン源としていくつかのライブラリーをスクリーニングするために、 ライブライリーからのBMAを、上記PCRプライマーペアを用いて、PCR管幅により スクリーニングした。ついでボジティブライブラリーを、プローブオリゴヌクレ オチドとPCRプライマーの一方を用いて、PBOSSe遺伝子をコードするクローンの 単載のために用いた。

[0164]

cDSAライブラリーの構築のためのFNAは、ヒト骨前組織より車難した (LIB256)。cDSAカローンを単離するために用いられたCDBAライブラリーは、Invitrogen、サンディエゴ、CAからの試薬などの市販の試薬を用いた標準的な方法により構築された。cDSAは、NotI部位を含むオリゴ dTにより開始し(prime)、ブラントでSallへミキナーゼ化(hemikimased)アダプターに連結し、NotIで切断し、ゲル電気誘動でおおよそサイズを合わせ、定められた方向で適当なクローニングベクター (例えばpRKBまたはpRKD);pRK5Bは、StiB#位を含まないpRKDDの前駆体である;Notaesら、Science、253:1278-1280(1991))内にユニークなXholとNotl部位にクローン化した。

[0165]

上述の単順されたクローンのIDNA配列決定は、PR0358の全長IDNA配列(図 2 1 お よび 2 2、配列番号 1 4)とPR0358の誘導たんぱく質配列(図 1 8 および 1 9 、 配列番号 1 3)を与えた。

同定されたクローン (DNA47361) の全ヌクレオチド配列を、図 2 1 ~ 2 2 (配 列番号14) に示す。クローンDNA47361は、図 2 1 と 2 2 の下線のヌクレオチド位 選に明らかな翻訳開始部位 (ATC開始シグナル) を有するシングルオペロンリー ディングフレームを含む (図 2 と 3)。 予想されるボリペプチド前駅体は、811 アミノ他の長さであり、推定シグナルペプチド (アミノ酸1-19)、 細型外ドメイ ン (アミノ酸20-575、位演55から位第575までの領域のロイシンリッチ反復を含 む)、推定期間ドメイン (アミノ酸576-595) を含む。クローンDNA47361は、ATC Cに寄託され(表示DNA47361-1249)、ATCC寄託番号ATCC209431が付与されている

[0166]

PRO286の全兵配列の和ASTおよびFASTA配列アラインメント分析 (ALIXIコンピュータープログラムを用いて) によれば、それはショウジョウバエ トールたんぱく質のヒトアナログであり、以下のヒトトールプロモーターに相同性を有している: To!11(DNAX# ESU88870-1)、これはランダム配列化全長cDXA #UURSC786-1と同一); To!12(DMAX# ESU88878-1), To!13(DNAX# ESU88879-1);およびTo!14(DNAX# ESU88889-1)。

[0167]

|実施例4]

PRO285、PRO286およびPRO358DMAの、ハイブリダイゼーションプローブとして の使用。

以下の方法は、P80285、P80286またはP80358ボリペプチドをコードするヌクレ オチド配列の、ハイブリダイゼーションプロープとしての使用を記載している。 トール相同体のコード配列を含むDMAは、ヒト組織のBMライブラリー又はヒト 組織ゲノムライブラリーにおける相同性DMA (例えばこれらの特定のトールたん ばく質の天然由来の変異体をコードするもの)をスクリーニングするためのプロ ープとして用いることができる。

[0168]

どちらかのライブラリー関Aを含むフィルターのハイブリダイゼーションと洗 沙は、以下の高ストリンジェントな条件下で行われる。放射性頻識したトール相 同体由来プローブの、フィルターへのハイブリダイゼーションは、50% ホルムア ミド、5xSSC、0. 1% SDS、0. 1% ピロリン酸ナトリウム、50m リン酸ナトリウム 、pH 6. 8、2xDenhardt 溶液、及び10% 硫酸デキストランの溶液内で、42°C、2 0時間行う。このフィルターの洗浄は、0. 1xSSC及び0. 1% SDSの水溶液内で42°Cで行う。

[0169]

全長の未変性配列トール相同体をコードするDMAについて所望の配列相同性を

有するDNAは、次いで、当該技術分野で知られる標準的な技術により同定することができる。

[0170]

[実施例 5]

大鵬菌 (E.coli) 内でのPR0285、PR0286およびPR0358の発現

この実施例は、大腸菌内での組換発現による、PRO285、PRO286またはPRO358 (

"トール相同体") の非グリコシル化形態での調製を例示するものである。

トール相同体をコードするDNA配列をまず、選択したPCRプリマーを使用して増 幅させる。このプライマーは、選択した発現ベクター上の制限酵素部位に対応す

る制限酵素部位を含む必要がある。種々の発現ベクターを使用することができる。 。適切なベクターの例としては、pBR322(大鵬菌由来; Bolivarら、Gene, 2:95(

1977)を参照)であって、アンピシリン及びテトラサイクリンの耐性遺伝子を含

むものである。ベクターは、制限酵素で消化して脱リン酸化する。PCRで増幅し た配列を次いでベクターへ連結する。ベクターは好ましくは抗生物質耐性遺伝子

、trpプロモーター、ポリhisリーダー(最初の6つのSTHコドン、ポリhis配列、

及びエンテロキナーゼ開製部位を含む)、PR0285コード領域、ラムダ転写終了符 号、及びarcU遺伝子をコードする配列を含むであろう。

[0171]

次いで運輸混合物を使用して、選択した大腸菌株へ形質転換するが、これには Sambrookら (上記) に記載の方法を使用する。形質転換体は、LBプレート上での 増殖能力により同定し、抗生物質耐性のコロニーを選択する。プラスミドDNAは - 制限分析の1700Aが呼ばなにより同定な7確認することができる。

[0172]

選択したクローンを、抗生物質を補ったLBプロス等の液体給地中で一般増殖さ せることもできる。この一般将張したものを次いで、より大スケールの培養用の 接種用に使用することができる。 細胞を次いで所望の吸光度まで増殖させ、その 間に、発剤プロモーターをオンにする。

[0173]

細胞を更に数時間培養した後、細胞を遠心により回収する。遠心して得られた

福融の沈殿物を、当該技術分野で知られる種々の薬剤を使用して可溶化し、可溶 化したトール相同体を次いで、企園キレート性カラムを蛋白質との強制な結合を 許容する条件下で使用して踏脚する。

[0174]

[実施例6]

ほ乳類細胞におけるPRO285、PRO286およびPRO358の発現

本実施例は、ほ乳類細胞内での組換え発現による、PR0285、PR0286およびPR03 58("トール相同体") のグリコシル化された形態での調製を例示するものであ る。

[0175]

pRSパクター (1989年3月15日公開のIP 307.247を参照) を発現ベクターとして使用する。逆宜、Sambrookら(上記)に記載されるものなどの逆結法を利用して、選択した制限得素を使用してトール相同体をコードするDMAを挿入して、トール相同体をコードするDMAを存入して、トール相同体をコードするDMAを存入して、トラ、pRK5-PR0288、FR0286、またはPR0358と呼ぶ。

[0176]

1つの態線においては、293細胞を宿主転割として選択することができる。と トの293細胞 (ATCC CCL1573) は、ウシ船児血清及び適宜栄養成分及び/又は抗 生物質で補ったDMEM等の培養液で、組織暗費プレート内で周密的になるまで増棄 させた。約10μgのpMX5-PMC285、PR0286、またはPMG3580MAを、VA RMA遺伝子 (Thimmappaya5, Cell, 31:543 (1982))をコードする約1μgのDMAと混合し、5 00μ1の1aMトリスー出C1、0. 1aM EDTA、0. 227M CaC1に溶解した。この試合物 に対して、500μ1の50mM HEPES (p87. 35)、280mM XaC1、1. 5mM KaPO、を 検知し、25°(で10分間、沈殿を形成させる。この沈殿物を再懸濁し、293細股へ 近知し、約4時間、37°(で静殿する。培養液を吸引除去し、2m1のPMS中20%グリ セロールを30秒間添加する。この293細胞を次いて無血清学地で洗浄し、新鮮な 均地を添加して細胞を約5日間インキュペーションする。

[0177]

形質移入の約24時間後、培養培師を除去して培養培師(のみ)で置換するか。

又は200μC1/m1の¹⁶ Sーシステイン及び200μC1/m1の¹⁶ Sメチオニンを含有する 均資培地で顕換する。12時間のインキュペーション後、馴化剤地を回収し、スピ ンフィルターで濃縮し、15%SISーゲルにかける。処理したゲルは、乾燥して設 定した時間、フィルムを露出してP80285ポリペプチドの存在を明らかにすること ができる。形質移入細胞を含む招強物はさらに、(無血清消地で)インキュペー ションして、この増地を選択したパイオアッセイで試験することもできる。

[0178]

代替技術において、トール相同体のMAは、Semparyracら(Proc. Natl. Acad. Sci., 12:7575 (1981)) の記載する磁散デキストラン法を使用して、293細胞内に一 一 一 200 年度 1981 (1985) の記載する磁散デキストラン法を使用して、293細胞内に一 200 年度 1982 (1986) (19

[0179]

別の態様において、トール相同体は、CHO維酸内で発展することもできる。pax 5ベクターを、例えばCaPOs またはWLAEデキストラン等の収知の試薬を使用してCH 0細胞へ形質移入することができる。上記したように、網胞培養物をインキュベ ーションして、培地を培養培地(のみ)、又は**Sーメチオニン等の放射性標識 を含む焙油で顕換する。PRO285、PRO286、またはPRO358ボリベブチドの存在を練 返した後、培地を傾血清培地で顕換する。好ましくは、培養物は約6時間インキ ユベーションし、次いで悪化培地を回収する。発現したトール相同体を含む培地 を次いで、何らかの資料した方法を摂収して濃縮・精製することができる。

[0180]

エビトープタグ化トール相同体もまた、CHOの宿主細胞内で発現することがで

きる。このサール相同体DNAは、pRK5ベクターからサブタローニングすることもできる。このサブクローンインサートは、NCRにより選択したエピトーブ、例えばポリーhisのタグとフレームを合わせ、バキュロウイルス発現ベクターへ融合させることができる。このポリーhisタグ化神入物は次いで、DBK等の、安定クローンの選択相の選択標識を含む、SV40駆動性ベクターヘサブクローニングすることができる。最後に、このG10個版をSV40駆動性のベクターで(上記したようにして)形質移入することができる。上記したように、発現を変化させるために標識を行なっても良い。発現したポリーBisタグ化トール相同体を含む培養増地は次いで、例えば音・キレートアフィニティクロマトグラフィー等の何らかの選択した方法により遺籍・精製することができる。

[0181]

[建雜網7]

酵母中でのPRO285、PRO286およびPRO358の発現

以下の方法は、障碍内での、PR0285、PR0286またはPR0358 ("トール相同体") の額換発源を記載したものである。

まず、酵母発現ベクターを、ADIIZ/GAPDIIプロモーターから、トール相同体を 細胞内生産又は分泌させるために構築する。所望のトール相同体をコードするDN A. 選択したシグナルベプチド、及びプロモーターを選択したプラスミド中の適 切な制限酵素部位に挿入して、細胞内発現をさせる。分泌用には、選択したトー ル相同体をコードするDNAを選択したプラスミドへ、ADIIZ/GAPDIIプロモーター、 酵母アルファ医子分泌シグナル/リーダー配列、及び(必要ならば)発現用のリ ンカー配列とともにクローニングすることができる。

[0182]

例えば辞母株はB10等の酵母細製は、上配したような発現プラスミドで形質転 換し、選択した培養培地で培養することができる。形質転換した酵母の上清は、 10%トリクロロ酢酸で沈暖してSDSーPAGEによる分離、それに引き続くゲルのク マシーブルー染料での染色により分析することができる。

[0183]

組修体トール相同体は引き続いて、酸母細胞を培養薬より造心で除去し、 選択

したカートリッジフィルターで濃縮することにより単離・解裂することができる 。トール相同体を合有する濃縮物は、選択したカラムクロマトグラフィーの樹脂 を用いて更に精製することができる。

[0184]

[実施例8]

バキュロウイルス感染原血細胞内におけるPR0285、PR0286およびPR0388の発現 以下の方法は、バキュロウイルス感染原血細胞でのPR0285、PR0286またはPR03 58 ("トール相同体") の組換容和を可能している。

トール相同体コード配列を、バキュロウイルス発現ベクターで含まれるエピトーブタグの上流に融合きせる。このようなエイトーブタグには、ポリーh1sタグや (IgGのFc領域のような) 免疫グロブリンタグがある。種々のプラスミドを使用することができるが、これには成業的に入手可能なプラスミド、例えばptn.139 3 (Xovagen) などに由来するものがある。簡潔にいうと、トール相同体コード配列の所望の部分 (例えば細胞外ドメインをコードであ配列等)を5°及び3°領域に相端的なプライマーでPCRにより増幅させる。5°プライマーは、フランキング(選択した)制限野素部位を含むことができる。その産物を次いで、それらの選択した制限酵素で消化し、発現ペクター中へサブクローニングする。

[0185]

組換パキュロウイルスは、上記のプラスミドとBaculoGold (商棚) ウイルス団 A (Phermingen) とをSpodoptera frugipedra("5f9") 細胞 (ATCC CRL1711) へ、リボフェクチン (GIBCO-BRLより商業的に入手可能) を使用して共邦契転換して作り出される。28° Cで4万至5日間インキュペーションした後、放出されたウイルスを回収して更なる増殖に使用する。ウイルス感染及び蛋白質発現は、0 Re lileyら (Baculovirus expression vectors: A laboratory Manual, Oxford: Oxford University Press (1994)) に記載されるようにして行う。

[0186]

発現したポリーhisタグ化トール相同体は次いで、例えばMデーキレートアフィニティクロマトグラフィーで、以下のようにして精製することができる。抽出

物は組換ウイルスに感染したSf9細胞より、Rupertら、Nature, 362:175-179 (19 93)により記載されたようにして調製する。簡潔にいうと、Sf9細胞を洗浄し、超 音波処理緩衝液 (25mL Hepes pH7. 9、12. 5mM MgCl2、0. 1mM EDTA、10% グリセロール、0. 1%NP-40、0. 4M KC1) 中に再懸濁し、氷上で20秒間、2回 、超音波処理する。超音波処理物を遠心して、その上清を充填用緩衝液(50mMリ ン酸塩、300mM NaC1、10% グリセロール、pH7. 8) で50倍に希釈し、0. 45 μm のフィルターに通す。Ni2 - NTAアガロースカラム(Oiagenより商業的に入手可 能)を5mLのベッド容量で調製し、25mLの水で洗浄し、25mLの充填用緩衝液で平 衡化する。濾過済の細胞抽出物を毎分0.5mLでカラムにのせる。カラムは、 Ass がベースラインになるまで充垣川緑循液で洗浄し、その点から画分の回収を開 始する。次に、カラムを二次洗浄緩衝液 (50mMリン酸塩、300mM NaCl、10% グ リセロール、pli6、0) で洗浄するが、これにより非特別的に結合した蛋白質が溶 出する。再びA280 のベースラインになった後、カラムを二次洗浄緩衝液中の0万 至500mlのイミダゾール勾配で展開する。1mLの両分を回収してSDS-PACE及び銀 染色又はアルカリホスファターゼにコンジュゲートしたNi2 -NTA (Otagen) を 利用したウェスタンプロッティングで分析する。溶出したHistoのタグ化PR0285 をプールし、充填用緩衝液に対して透析する。

[0187]

或いは、1g6タグ化(又はFcタグ化)トール相同体の精製は、例えばプロテインAやプロテイン6カラムクロマトグラフィーを含む、既知のクロマトグラフィー技術を利用して行うこともできる。

[0188]

[実施例 9]

NF- x Bアッセイ

 、 1μ g のpSR a 発発現ベクターを用いて構築する。陽性対照として、細胞はPMA (酢酸フォルボールミリスチル:2 0 ng/n1)とPMA(フィトヘマグルチニン(ph yrohaesag lut.in in))を用いて、3 から 4 時間処理される。細胞は、Promegaか らの試薬を用いてルシフェラーゼ活性の測定のために 2 から 3 日後に溶解させる

[0189]

[実施例 1 0]

PRO285、PRO286またはPRO358に結合する抗体の調製

この実施例は、PR0285、PR0286またはPR0358 ("トール相同体") に特異的に 結合することができるモノクローナル抗体の護型を側距する。

モノクローナル抗体を生産する技術は、当該技術分野において廣知であり、例 えば、Goding (上期) に記載されている。用いられる免疫原は、精製されたトー ル相同体、トール相同体を含む融合タンパク、および細胞表面に組み換えトール 相同体を発現するトール相同体を含む。免疫脈の選択は、過度の実験を要するこ となく当義者によって実施されることができる。

[0190]

Ba Ib/c等のマウスを、完全Preund sアジュパント中に乳化されたトール相同体 免疫膜で免疫して、1-100マイクログラムの量で皮下または腹膜内に注射す る。あるいは、この免疫原はMPL-TDMアジュパント (Rib! Innunochemical Research, Hamilton, MT) 中に乳化され、動物の核ろ足に接種する。免疫され たマウスは、選択されたアジュパントに乳化されたさらなる免疫原を用いて10 ないし12日後にブースト (boost) される。その核、数週間、マウスは、さち なる免疫注射でブーストされてもよい。血清サンプルは、PRO285抗体を検出 するためにELISAアッセイで試験するための後継縮深血(retro-orbital ble eding)によりマウスから定期的に得ることができる。

[0191]

遠切な杭株価が検出された後、抗体に"陽性"の動物は、トール相同体の最終 的な静脈注射により注射されてもよい。3-4日後、このマウスがと殺され、腱 緩緩慢が回収される。隣議細胞は、ATCC、No.CRLI597から入手できるP2X63AgU.I のような選択されたマウスミエローマセルラインに融合(35%ポリエチレング リコールを用いて)される。融合体はハイブリドーマ細胞を生じ、非確合細胞、 ミエローマハイブリッド、および脚議細胞ハイブリッドの増殖を阻害するために HAT(ヒポキサンチン、アミノブテリン、およびチミジン) 培地を合む 9 6 ウェル組織店金ブレートにブレートされ料る。

[0192]

ハイブリドーマ細胞は、対応するトール相同体に対する反応性についてELI SAでスクリーニングされる。トール相同体に対する所望のモノクローナル抗休 を分泌する"陽性"ハイブリドーマ細胞の決定は、当業者の技術範囲である。

脳性ハイブリドーマ福配は、抗トール相同株モノクローナル抗体を含む腹水を 産生するために同系のBalb/cマウスに腹膜内接種されてもよい。あるいは、この ハイブリドーマ網閣は、組織培養フラスコまたはローラーボトルで生育すること もできる。腹水中に産生されたモノクローナル抗体の精製は、硫安沈線、ゲル排 除クロマトグラフィーを用いて実施することができる。あるいは、プロティンA またはプロテインGに対する抗体の結合に基づくアフィニティークロマトグラフ ィーを用いることができる。

[0193]

「実施例11]

HuTLR2は、リポ多糖 (LPS) 誘導細胞シグナルの媒体となる。

方法

起藥

[²H] 標準化、非標識化、LCD 2 5 およびS. minnesotaR595LPSは、List Bioc hom icals(キャンベル、CA)から、および他のすべてのLPSはSigna Chemical Co.(セントルイス、MO)から得た。LPは、ヒトLBP発現ベクターでトランスフェクトさ れた293期胎からの条件付給地として供給された。TLR2-Fc融合たんぱく質は、 パキュロウィルス系で生産し、上述したように精製した。Markら J.Biol.Chem 2 89 J0720-10728 (1994)。

[0194]

発現プラスミドの構築

ヒトTLR2をコードするcDNAは、ヒト胎児腓ライブラリーよりクローン化した。 予測されるアミノ酸能別は、アミノ酸726がg1wからaspに置換されているのを除いて、以前発表された配列(Rockら、上述)のそれと一致した。TLR2 (d6.TLR2) のアミノ酸末端エピトーブタグパージョンを、位置17のロイシン (TLR2の予想される或無型の最初のアミノ酸)のすぐ上流にXho1期限部位を加え、これを上述したように単純ヘルペスウィルスタイブ1の時たんぱく質Dのアミノ酸1-53に結合することにより構築した。Markら、上述、PCR産物を配列決定し、プロマイシン耐性遺伝子を含む哺乳類の発製ベクターにサブクローン化した。gD.TLR2のC来端トランケーション (truncation) 変異体は、細胞内ドメインのコード配列に存在するElp1 (変異体△1)またはNs11 (変異体△2)部位での、および発現ベクターの3*ポリリンカーに存在するRoti部位でのcDNAの消化と、その後のオリゴヌクレオチドリンカーの結ざつにより構築した。

[0195]

△1:5 -TCA GCG GTA AGC-3 (配列番号18) および

5 -GGC CGC TTA CCG C-3 (配列番号19)

△2:5-TAA GCT TAA CG-3 (配列番号20) および

5 -GGC CGC TTA AGC TTA TGC A-3 (配列番号21)

[0196]

CD4/TLR2キメラはPCRICより構築し、CD4とTLR2配列の連結部にリンカーでコードされたパリンを有して、ヒトTLR2のアミノ酸588-784 (機関および細胞内ドメイン) に総合した、ヒトCD4のアミノ酸1-205 (シグナルペプチドと2つの免疫グロブリン様ドメイン) を含んでいた。pGL3.ELM2.tkレボータープラスミドは、ルシフェラーゼレボータープラスミドpGL3 (Promega) のSac IとH ind III 部位の間に挿入された、以下の配列

5 -GGT ACC TOC TGA CAT CAT TGT ANT TITT AGG CAT GGT GGA TAT TCC CGG GAA A
GT TITT TGG ATG CCA TTG GGG ATT TCC TGT TTA GAT CTG GGG GGG TCC CAG GTGCA
C TTG GCA TAT TAA GGT GAC CGG TGT GGG CTC CAA CAC GGA GGG ACC CTG CAGCGA
CCCC GCA ACC TT-3 (GF7948-52 2.2)

を含んでいた。

[0197]

LEP-PCC未端エピト-ブタグパージョン(LEP-FLAG)をPCRにより、ネイティブな ストップコドンに変えてAsc1部位の付加とこのフラグメントのpRES-FLAGへのサ ブクローニングによって構築し、アミノ機GRADYKODDDK(配列番号23)のC未端 付加を得た。

[0198]

安定なセルライン/プール

293のヒト胚芽腎細胞を、10%FBS、2adグルタミンおよびベニシリン/ストレプトマイシンが添加されたLGMBL/4EBIs F12 (50:50) 均地中で増築させた。g0.TLR2の安定な発現のために、細胞を<math>g0.TLR2の安定な発現のために、細胞を<math>g0.TLR2の安定な発現のために、細胞を<math>g0.TLR2の安定なプール (293-TLR2) クローン1) は、上述のg0.TLR2 クローン10 は、

[0199]

ルシフェラーゼレポーターアッセイおよび電気泳動移動度シフトアッセイ(EM SA)

29332の親または安定な細胞(ウェル当たり 2×1 0 5 細胞)を6 ウェルプレート中にシードし、後日、0.5 μ gのルシフェラーゼレポータープラスミドp6 13-ELAM-txと内部コントロールとして 0.05 μ gのRenillaルシフェラーゼレポーターとはた発現プラスミドで形質率入した。2 4時間後、細胞はLP %、LDP、またはLPSとLBPの両方で処理し、レポーター遺伝子活性を制定した。データを、世光ルシフェラーゼ活性をRenilla Luciferaseのそれで除した相対ルシフェラーゼ活性をRenilla Luciferaseのそれで除した相対ルシフェラーゼ活性として示す。EMSAとしては、核油出物を調製し、コンセンサス以下 4 B時合部位を含む5'-[32P]-放射標準化オリゴタクレオチドとのDRA-計合反応に用いた(Santa Cruz Biotechnology。sc-2511)。複合体中のMF- κ Bの同定は、以下- κ Bに対する抗係によるスーパーシフトにより確かめた(データは示さず)

[0200]

RNA発現

組織ノザンブロットは、Clontechより購入し、TLR2の構設外ドメインを閉むプロープにハイブリダイズさせた。ポリアデニル化mRNAを293細胞または293ーTLR2細胞より単離し、ノザンブロットをヒトIL-8cDNAフラグメントでプロープさせた。TLR2発現を、定置的PCRで、実質的に に記載されているリアルタイム"taquan(高標準)"技術を用いて測定し、モデル770配列検用器(Applied Blosystess, Foster City、CA、USA)で、実質的に(Luoh6、J.Mol Endocrinol. 18.77—85[1997])に記載されているように分析した。

[0.201

フォワードとリバースプライマー

5 -GCG GGA AGG ATT TTG GGT AA-3 (証別番号24)

5 -GAT CCC AAC TAG ACA AAG ACT GGT C-3 (配列番号25)

を、

レポーター染色FAMで5' ヌクレオチドを、消光 (quenching) 染色TAMRAで3' ヌクレオチドを標識したハイブリダイゼーションプローブ

5 -TGA GAG CTG CGA TAA AGT CCT AGG TTC CCA TAT-3 (配列番号26) と共に用いた。

マクロファージ/単球を1μg/mlのLPSで16時間処理した。

[0202]

レヤプター結合アッヤイ

直接の結合を測定するために、20mgの『H]-LPSを、15μlのプロテインAセファロースを含む100μlの結合化ッファー (150ml Mac1,20ml Hepes,0.0% BSA) 中の600mgのTLR2ーFcと混合した。 室温での3時間のインキュベーションの後、プロテインAセファロースサンブルは、冷門S/0.1% NP-40で2回洗浄し、1%SISと25mM EDIAを含む結合バッファー中に再無薄し、カウントした。

[0203]

結果

ショウジョウバエで、トール受容体は、胚芽の背膜方向の (dorso-vental) パ ターン形成に必要であり、成ハエ (adult fly) での抗真菌免疫反応にも関与す る。BelvinおよびAnderson.Ann.Rev Cell Biol.12 393-416 (1996) Lomaitreら、
Ccll 86.973-983 (1996)。トールは、多重ロイシンリッチ反復 (LEEs) を有する
網整外ドメインと、インターロイキン 1 受容体 (IL-IR) に配別相同性を有する
サイトプラスマドメインを含むタイプ1の限間たんぱく質であり、いくつかの結
物病副性たんぱく質である。トールの活性化は、NF-6 段路路の活性化を通して選
伝子の誘導を引き起こす。前途の通り、クローン化されたいくつかのヒト相同体
があり、それらのいくつかは、本出船中に新規たんぱく質として開示されている。これらのヒトたんぱく質は、それらのショウジョウパエ複製 (counterpart)
の局所的構造を反映している。1つのヒトTLR (TLR4) の構成的活性変異体の追
刺発現が、NF-6 Bの活性化と、炎症性サイトカインとコンスティミュラトリー (
constinulatory) 分子の誘導をもたらすことが示されている (Medzhitovら、およびRockら、上述)。

[0204]

ヒトTLRがLPS-誘導組設活性化に関与しているかもしれないことを調べるため に、我々は最初に、ILRsの発現を種々の免疫組織で業現されることが見出され、最高の発現は 末梢の血液白血球であった(図8 a)。T I.R 2の発現は、単球/マクロファージ、主なC D 1 4 一発現およびL P S 反応性細胞で、富化される。 興味沈いこと に、t L R 2 は、L P S (図8 b) での単離された単球/マクロファージの刺激 に関して、C D 1 4 で報告されたように(Matsuuraら、Eur J. Immuno 1.22, 1663-1665[1992]:Crested J. Biol. Chem. 270, 16514-16517[1995])、上方制御(up-regu late(f) される。

[0205]

この結果は、TLR2がLPS-仲介側数シグナルに関与しているかどうかを 測定することを我々に促した。我々は、アミノ末端エピトーブタグを含むTLR 2 (gD-TLR2)のパージョンを発現するヒト胎芽腎293細胞を作製した 。個々のクローンと同様に、クローンの安定したブールを単離し、約105kD aの新規たんぱく質が発現することを示し(図10)、TLR2(~89kDa)の予想サイズとN-総合グリコシルかの4つの可能性のある部位のほ存に一般 した。我々は、E・セレクチン選伝子のNF-κB応答性エンハンサーにより駅動される報音された遺伝子の発験を測定することにより、293または293ー
TLR 2 細胞とLBPの応答を、漢べた(Clostonら、上述)。LPSでもLBPでも単独処理では、大きな遺伝子高性化がおこらないが、LPSとLBPの両方の添加は、TLR2を発現する補助内でレポーター遺伝子活性の実質的な誘導を起こすが、対照の293細胞では起こらない(図9)。さらに、電気涂動移動度シフトアッセイ(EMSA)を用いて、我々はLPSが、LIPと組み合わさって、TLR2 発現機関で成-κB高性を誘導することを見出した(図11)。293細胞でのLPS-誘導Ψ-κB高性のキネテッイクスは、まエロイドと非まエロイド細胞のそれと頻似しており(Dpluder)、JBiol.Chem.269,22253-22260[1994]:Leeら、Proc.Nat 1.Acad.Sct.USA,90,9930-9934[1993])、ボーκBの核の位置は、LPSに曝した後、30分限以内で最大である。シクロヘキシミド(図11)またはアクテノマイシン(示さず)による前処理はF-κB高性化を阻害しないために、293TLR2個限中のLPS/LEPによるNF-κBの活性化は、de novoたんぱく質合成を必要としない

[0206]

ミエロイド細胞に存在するCD14の限結合型 (mcD14) と、プラスマに存在する 可溶性CD14 (sCD14) (Baz115, Eur.J. Imenuol.16,1583-1589[1986]) は、LPS に対する細胞の応答性を増進させることが示された。我々は293細胞がそれら の表面でほとんどあるは今くCD14を発現しないことを観察した(データは示さず)。しかしながら、293細胞の一選性の形質導入は、MCD14がTLR2-媒介LPS応 答性の感受性と規模を辨加した(図12)。

[0207]

上に宗されたデータは、TLR2が、LPSのためのシグナルトランスデューサーと して機能するかもしれないことを示唆した。LPS反応の媒介におけるTLR2の細胞 内ドメインの役割を調べるために、我々は、13 (TLR-△1) または141アミ ノ酸 (TLR2-△2) のC-未階トランケーション (truncation) を有するTLR2変異 体が、一送性の形質導入293細胞でHANレポーターを制御できるかどうか測定 した。我々は、FACS分析により(示さず)およびウェスタンブロットにより(図 13c)、細胞表面でこれらのレポーターの発現を検出できたが、両方のC末端 のトランケーション変質体が、レポーター遺伝子の活性化を欠損したことを観察 した。T.R2- ハ1で欠失した細胞内ドメインの領域は、II.-IR-結合キナーゼIRAK (Crostonら、上述)との会合に要求されるII.-IR細胞内ドメインの領域と著しい 頻似性を行している(図13b)。我々はまた、II.R2の細胞外ドメイン(ECD) が、T.R2のECDがCIMOECDの一部に個機されたT.R2変関体もまた恋答できないLFS - 応答性に要求されることを示した(図13aおよび13b)。

[0208]

IPSは、近位の疎水性リビドA部分と、遠位の観水性の抗原多層領域と、リビドAとの抗耐精造を適能するコアオリゴ軸からなる複雑な糖脂質である。リビドA部分とは異なり、異なるグラム酸性起菌からの抗解構造には非常に多様性が育る。リビドAの脂肪酸側鎖を除く処理は1.PSを不活性化する。我々は、アルカリ加水分解により"無毒化された"1.PSと同様に、種々のグラム酸性細菌から薫製される1.PSの効果を比較した。我々は、Escherichia coli+セロタイプLUD25から単葉された1.PSが、IR2を活性化するために直清的に異なるEscherichia coli 055:85 IPSよりほとんど 2つのオーダーの規模で効果が高いことを観察した(図14a)。S.m.innesota R595 IPSから調製されたIPSは、IR22活性の可能性の有るインデューサーであるが、IR2は"無線化IPS"に応答できない。

[0.20.9]

我々は、可容型のTLR細胞外ドメイン (TLR2・Fc) が 日標職化LPSがin vi troアッセイで結合するかどうかを制定することにより、TLR2がLFに結合する かどうかを調べた。我々は、3H-LCD25 LPSがTLR2ーFc融合た んぱく質に結合するが、Fc単独あるいは、いくつかのほかのレセプターのEC Dを含む融合たんぱく質には結合しないことを観察した(図14b)。この結合 は特異的に、冷LCD25LPSにコンピートされたが、無毒化LPSではされ なかった。LPSのTLR2ーFcへの結合の予価的分析は、Kdが比較的低い (500-700ml)ことと結合のキネティックスがを非常に遅いこと (データ示さず) を示唆する。我々は、他のたんぱく質、例えばLPPがLSをフリー、CDI 4との結合 (ミセル型) から移す作用をするのと非常に類似して、LPSのTLR2への in vivo結合の常進に作用するかもしれないと推測する。このことは、LRPがLPS に対するTLR2の感受性応答を得るために必要であることを示す我々の in vivoの 結果と一致する (図9)。

[0210]

マクロファージのILS処理は、多くの炎症性サイトカインの発現をもたらす。 同様にTLS2の2 9 3 細型での発鋭は、IPS/LMPと応答してIL-8 mRNAの>100 倍の誘導をもたらすが、無番化LPSはこのアッセイで不活性である(図15)。

[0211]

これらのデータはTLR2が、先天性免疫応答においてセンチネル(sentine I)役割、細菌の病源性に対する防御の最初のラインを果たすことを示唆する。TLR2と CD1 4 は共にメロイド細胞で発現され、それらの誘導は、協働してLFS処理で誘導される。非ミエロイド細胞中のTLR2の発現は、LBPに依存し、mCD14の発現により増進されるメカニズムにより、通常の非応密性細胞にLPS応答性を与える。TLR2発現細胞のLFS処理は、NF- ϵ Bの活性化とそれにつづくIL-8などの適応反応を開始する遺伝子の誘導をもたらす(図15)。我々のデータは、インタクトな細胞外および細胞内ドメインがLPS応答に必要であるために、TLR2がLPSの存在を感知することとこの情報をプラスで層を通して伝えることの両方に関与していることを示唆する。さらに、IRAKとの会合に必要なIL-IRの一部に相同性を有するTLR 2のC未開電発域は、NF- ϵ B活性化に必要である。

[0212]

ショウジョウバエのトールおよびトール関連レセプター 1 8 Wire Lerは、細菌 と真菌に対する応答において、各々抗菌性ペプチドの誘導において重要な役割を はたす。Neddattovら、上述。遺伝データは、トールに対するリガンドとしてのS patzleが、背段方向の(dorsovental)パターンに関与していることを示唆して おり、Spatzleの相関体が免疫応答においてヒトTLRsの制御に重要かもしれない との推測をもたらす。TRRのLPSによる活性化がシクロペキシミドにより阻害さ れないこと、TLR 2 の細胞外ドメインが1.PS に対する in vitroでの低い線和 性のレセプターであることの我々の観察は、TLR 2 が1.PS 認識に関与してい るというモデルと一致する。我々のデータは、他のたんぱく質(例えばSpatzic 相同体)がLPSに対するTLR2の応答を修正するかもしれないという可能性 を排除しない。我々は、TLR2とショウジョウバエトールの細胞外ドメイン が共にLPRsを含むにもかかわらず、アミノ酸同一性が20%未満であることに注 目する。第2に、LPRたんぱく質は、たんぱく質、ベプチドおよび炭水化物などの 種々のタイプの分子に対するパターン認識レセプター(PRRs)である。Dangli5 、Cell 91.17-24(1997)。第3に、ショウジョウバエ欠疫応答におけるSpatzicに 対する要求は、トールのそれに比べて明らかではない。トールの欠損とは異なり 、Spatzie変異体は、抗菌ペプチドのDefensinおよびAttacinの過常のレベルを誘 導し、真菌の攻撃の後のCocropinが定項の部分的欠損だけであり、外傷の応答に おけるBorsalの活性化で欠損していない。Lenattreら、Cell 86,973-983(1996); Lenattreら、PRB0 J.14.536-545(1995)。

[0213]

前に祀したように、TLRは、特に本出順で開示されている、3つの新規レセプター (DNA40021、DNA42663、およびDNA47961に各々コードされた)を含むヒトトール製造レセプターの大きなファミリーのメンバーである。この実施例で提示されたデータは、ILR4のNF- κ BCN容温伝子の活性化における関与の証拠と同様に、レセプターのこのファミリーの主要な機能は、Janewayとその共同研究者によって最初に示唆されたように、微生物に存在する保存された分子構造の存在を感知する病原体パターン認識レセプターとして作用することであることを示唆している (Medzhitovら、上述)。ヒトTLRファミリーは、敗血症性ショックの治療のための治療方法におけるターゲットかもしれない。

[0214]

[実施例12]

in situハイブリダイゼーション

in stunイブリダイゼーションは、細胞または組織調製物内における核酸配 別の検出および位置決定のための強力かつ用途の広い技術である。例えば、遺伝 子発視部位を同定するため、転写の組織分布を分析するため、ウイルス感染を同 定および位置決定するため、特別的なmRNA今歳の変化を追求するため、並び に染色体地図作製を支援するために使用できる。

[0215]

in situハイブリダイゼーションは、PCR産生® P-ラベル化リボブローブを 用いて、LuとGillett、Cell Vision 1:169-176 (1994)によるプロトコールの景 適化されたパージョンに従って行われた。簡単に説明すると、ホルマリン固定、 パラフィン包埋されたヒト組織が切断され、パラフィンが除かれ、プロテイナー ぜK (2 0 g/m l) で 1 5 分間 3 7 ででタンパク除去され、上記LuとGillett に記載されているように in situハイブリダイゼーションのために処理される。 [²⁰ - P] UTP-ラベルされたアンチセンスリボプローブがPCR座物から産 生され、5 5 でで・吸ハイブリダイズされた。このスライドを、Kodak NTB2核ト ラックエマルジョンに浸して、4 週間感光させた。

[0216]

33 P-リボブローブ合成

- 6. 0 μ 1 (1 2 5 m C i) の²³ P UT P (Amersham BF 1002, SA-2000 C I/mmol) を乾燥させた。乾燥した²³ P UT P を含む各チューブに、以下の成分を添加した:
 - 2. 0 µ 1 5 x 転写バッファー
 - 1. 0 µ 1 D T T (100 mM)
- 0 μ 1 NTP混合物 (2. 5 mM: 10 μ; それぞれ10 mMのGTP
 CTP&ATP+10 μ 1 H2O)
- 1. 0 u 1 UTP (5 0 u M)
- 1. Oµl Knasin
- 1. 0 μ I DNA鋳型 (1 μ g)
- 1. 0 µ 1 H2 O
- 0 μ l RNAポリメラーゼ (通常、PCR産物T3=AS、T7=S)
 C 2 1 7 l

このチューブを、3 7 ℃で!時間インキュベートした。1. 3 μ I の R Q I D N アーゼを添加し、その後に3 7 ℃で! 5 分間インキュベートした。9 0 μ I のT E (1 0 m M Tris pli7.6/lmM EDTA pli8.0)を添加し、この混合物をD E 8 1 ペーパーにピペットで移した。 残りの溶液を、Microcon-50限外譲退ユニット に充填し、プログラム 1 0 を用いて遠心した(6 分)。 譲選ユニットを第二チュ ープにあけ、プログラム 2 を用いて遠心した(3 分)。 最終的な回収遠心の後に 、1 0 0 μ 1 の T E を添加した。 1 μ 1 の最終終物を D E 8 1 ペーパーにピペットで移し、 6 m 1 の θ 1 の T に で移し、 6 m 1 の θ 5 for love 1 lic おいてカウントした。

[0218]

[0219]

33 P-ハイブリダイゼーション

冷凍切片の前処理

このスライドをフリーザーから取り出し、アルミニウムのトレイに移し、至識で5分間解凍した。このトレイを、凝縮を下げるために、5分間55℃のインキュペーターに置いた。このスライドをフュームフードにおいて氷上で4%パラホルムアルデヒド中で10分間固定し、0.5 x S S C で5分間、室温で洗浄した(25 ml 20 x S S C + 9 7 5 ml S Q Hz O)。10分間 3 7 ℃で0.5 μg/mlのプロテイナーゼK中で脱タンパクした後(250 mlの予め温められたR Nアーゼを含まないR N A パッファー中の10 mg/ml ストックの12.5 μl)、この切片を0.5 x S S C で10分間変温で洗浄した。この切片を70%、95%、100%のエタノール、2分間でそれぞれ既水した。

[0220]

パラフィン-包埋された切片の前処理

の500 μ 1:37で、15分) - ヒト胎芽、あるいは、8xのプロテイナーゼ K (250m10R Naseパッファー中の100 μ 1:37で、30分) - ホル マリン組織において彫タンパク化した。次いで、上述したように0.5xS C ですすぎ、胎水を行った。

[0221]

プレハイブリダイゼーション

このスライドを、Boxパッファー $(4 \times SSC, 50 \% \pi h L T \approx F)$ 一般和フィルターペーパーを備えたプラスチックボックスに配置した。この組織を50 μ 1のパイプリダイゼーションパッファー (3.75g デキストランスルファート+6m1SQ H₂0)で核型し、ボルテックスし、キャップを提めて2分間マイクロ波で加熱した。氷上で冷却した後、18.75m1のホルムアミド、3.75m1の20xSSCおよび9m1のSQ H₂0を添加し、組織をよくボルチックスし、42でで1-4時間インキュペートした。

[0222]

ハイブリダイゼーション

スライド当たり、1. 0×10^6 c pmプロープと 1. 0μ l t R N A (50 mg/ml ストック)を3分間95でで加熱した。このスライドを氷冷し、スライド当たり48 μ 1のハイブリダイゼーションバッファーを添加した。ボルテックスした後、50 μ 1の μ 1のがイブリダイゼーションに通加した。このスライドを55で一般インキュベートした。

[0223]

洗净

[0224]

結果

PR0285 (BNA40021)

ヒト成人および胎児組織でのPRO285 (DNA40021) の発現パターンを調べた。全 長DNA40021配列に基づき合成した以下のプローブを用いた:

オリゴ 1: GGA TTC TAA TAC GAC TCA CTA TAG GGC AAA CTC TGC CCT GTG ATG TC A (研究機能 2.7.)

オリゴ2:CTA TGA AAT TAA CCC TCA CTA AAG GGA ACG AGG GGA AFT TCC ACT TAG
(配列番号28)

[0225]

この実験で、胎盤において、およびマウス胎児肝臓の適血維度全般において低 レベルの発動が観察された。ヒト胎児、成人またはチンパンジーリンパヌードで はいずれも発現は検出されず、ヒト胎児またはヒト成人脾臓でも発現は検出され なかった。これらのデータは、おそらく in situハイブリダーゼーションアッセ イでは感度が足りないため、ノザンブロットまたはFCRデータと完全には一致し ていない。より感度の高い条件下で、さらなる相談がいくらかの発現を示す可能 性がある。

[0226]

PRO358 (DNA47361)

ヒト成人および胎児組織でのPRO358 (DNA47361) の発現パターンを調べた。全 長DNA47361配列に基づき合成した以下のプローブを用いた:

オリゴ1: SGA TTC TAA TAC GAC TCA CTA TAG GGC TGG CAA TAA ACT GGA GAC AC T (記列番号29)

オリゴ2:CTA TGA AAT TAA CCC TCA CTA AAG GGA TTG AGT TGT TCT TGG GTT GTT (6切得导3 0)

[0227]

この実験で、消化管関連リンパ球組織および胎児における発達中の胸白健質に おいて、発現が観察された。正常成人辨臓のpdl.S御域で低いレベルの発現が観察 された。他の全ての組織では鈴仲であったが、より感痒の高い条件ドで他の組織 型において低いレベルの発現が観察できる可能性がある。

[0228]

材料の寄託

以下の材料は、American Type Culture Collection, 2301 Parklawn Drive, R pokville MB USA (ATCC)に答案されている。

材料 ATCC容託番号 寄託日

DNA40021-1154 209389 1997年10月17日

(PR0285をコードしている)

DNA42663-1154 209386 1997年10月17日

(PR0286をコードしている)

DNA47361-1249 209431 1997年11月7日

[0229]

これらの音託物は、特許手続上の微生物の密託の国際的来認に関するアダペスト条約の規定およびそれに基づく規則の下で作製された。これは、寄託的から3 ○ 年限、寄託物の生存可能な搭接物の維持を保証する。寄託物はブダペスト条約 の下でATCCにより入手可能であり、Genentech、Inc.とATCCとの間の合 意を得ることを条件として、直接関係する米国特許の発行、もしくは米国または その他の国の特許出類の公開に基づいて、公衆に常託物の培養物の子孫の永久的 かつ無制度の利用可能性を保証し、そして、その子孫の入手を、35 USC 第 122条およびそれに様する長官規則(特に8860G638に関して37 C FR 第1.14条を含む)に従って付与される米国特許商標庁長官によって定 められたოと保証する。

[0.230]

水棚の譲受人は、客託物の培養物が適切な条件下で培養された場合に発滅また は損なわれた場合には、この材料を選やかに同一物で置き換えることに同意した 、客託材料の利用可能性は、その国の特許法に従って政府の権力の下に付与され た権利に遊反して本作期を実施するライセンスとして解釈されない。

[0231]

上記明細書は、当業者が本発明を十分に実施できるものと解する。寄託された

[0232]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

	<110	> GE	NENT	ECH,	INC											
	<120	> HU	MAN	TOLL	HOM	olog	UES									
	<130	> 11	669.	53-W	0-01											
	<140	> PC	T/US	98/2	1141											
	<141	> 19	98-1	0-07												
	<150	√ ∩ □	/105	113												
	<151															
	<150															
	<151	> 19	98-0	6-26	•											
	<150	> 60	/083	, 322												
	<151	> 19	98-0	4-28												
	<150															
	<151															
			/062													
	<151	> 19	97-1	0-17	'											
	<160	> 30														
<170> Patentin Ver. 2.0																
	<210	> 1														
	<211															
	<212															
	<213	> H	omo s	apie	ens											
	<400															
		Val	Phe	Pro		Trp	Thr	Leu	Lys		Gln	Ile	Leu	11e		Phe
	1				5					10					15	
	Asn	Ile	Ile		Ile	Ser	Lys	Leu		51 y	Ala	Arg	Trp	Phe 30	Pro-	Lys
				20					25					30		
	Thr	Leu	Pro	Cys	Asp	Val	Thr	Leu	Asp	Val	Pro	Lys	Asn	His	Val	114
			35					40					45			
	Val	Asp	Cvs	Thr	Asp	Lvs	His	Leu	Thr	Glu	Ile	Pro	Gly	Gly	Ile	Pro
		50	. 10				55	-				60	-	•		

- Thr Asn Thr Thr Asn Leu Thr Leu Thr Ile Asn His Ile Pro Asp Ile 65 70 75 80
- Ser Pro Ala Ser Phe His Arg Leu Asp His Leu Val Glu Ile Asp Phe 65 90 95
- Arg Cys Asn Cys Val Pro Ile Pro Leu Gly Ser Lys Asn Asn Met Cys 100 105 110
- Ile Lys Arg Leu Gln Ile Lys Pro Arg Ser Phe Ser Gly Leu Thr Tyr 115 120 125
- Leu Lys Ser Leu Tyr Leu Asp Gly Asn Gln Leu Leu Glu Ile Pro Gln 130 . 135 140
- Gly Leu Pro Pro Ser Leu Gln Leu Leu Ser Leu Glu Ala Asn Asn 11e 145 155 160
- Phe Ser Ile Arg Lys Glu Asn Leu Thr Glu Leu Ala Asn Ile Glu Ile 165 170 175
- Leu Tyr Leu Gly Gln Asn Cys Tyr Tyr Arg Asn Pro Cys Tyr Val Ser 180 185 190
- Tyr Ser Ile Glu Lys Asp Ala Phe Leu Asn Leu Thr Lys Leu Lys Val
- Leu Ser Leu Lys Asp Asn Asn Val Thr Ala Val Pro Thr Val Leu Pro 210 215. 220
- Ser Thr Leu Thr Glu Leu Tyr Leu Tyr Asn Asn Met Ile Ala Lys Ile 225 230 235 240
- Gln Glu Asp Asp Phe Asn Asn Leu Asn Gln Leu Gln Ile Leu Asp Leu 245 250 255
- Ser Gly Asn Cys Pro Arg Cys Tyr Asn Ala Pro Phe Pro Cys Ala Pro 260 265 270
- Cys Lys Asn Asn Ser Pro Leu Gin Ile Pro Val Asn Ala Phe Asp Ala 275 280 285
- Leu Thr Glu Leu Lys Val Leu Arg Leu His Ser Asn Ser Leu Gln His 290 295 300
- Val Pro Pro Arg Trp Phe Lys Asm Ile Asm Lys Leu Glm Glu Leu Asp 305 310 315

- Leu Ser Gln Asn Phe Leu Ala Lys Glu Ile Gly Asp Ala Lys Phe Leu $325 \hspace{1.5cm} 330 \hspace{1.5cm} 335$
- His Phe Leu Pro Ser Leu Ile Gln Leu Asp Leu Ser Phe Asn Phe Glu 340 345 350
- Leu Gln Val Tyr Arg Ala Ser Met Asn Leu Ser Gln Ala Phe Ser Ser 355 360 365
- Leu Lys Ser Leu Lys Ile Leu Arg Ile Arg Gly Tyr Val Phe Lys Glu 370 375 380
- Leu Lys Ser Phe Asn Leu Ser Pro Leu His Asn Leu Gln Asn Leu Glu 365 390 395 400
- Val Leu Asp Leu Cly Thr Asn Phe Ile Lys Ile Ala Asn Leu Ser Met 405 410 415
- Phe Lys Gln Phe Lys Arg Leu Lys Val Ile Asp Leu Ser Val Asn Lys 420 425 430
- Ile Ser Pro Ser Gly Asp Ser Ser Glu Val Gly Phe Cys Ser Asm Ala 435 445
- Arg Thr Ser Val Glu Ser 7yr Glu Pro Gln Val Leu Glu Gln Leu His 450 455 460
- Tyr Phe Arg Tyr Asp Lys Tyr Ala Arg Ser Cys Arg Phe Lys Asn Lys 465 470 475 480
- Glu Ala Ser Phe Met Ser Val Asn Glu Ser Cys Tyr Lys Tyr Gly Gln 485 490 495
- Thr Leu Asp Leu Ser Lys Asn Ser Ile Phe Phe Val Lys Ser Ser Asp 500 505
- Phe Gln His Leu Ser Phe Leu Lys Cys Leu Asn Leu Ser Gly Asn Leu 515 520 525
- Ile Ser Gln Thr Leu Asn Gly Ser Glu Phe Gln Pro Leu Ala Glu Leu
- Arg Tyr Leu Asp Phe Ser Asn Asn Arg Leu Asp Leu His Ser Thr 545 550 555 560
- Ala Phe Glu Glu Leu His Lys Leu Glu Val Leu Asp Ile Ser Ser Asn 565 570 575

- Ser His Tyr Phe Gln Sex Glu Gly Ile Thr His Met Leu Asn Phe Thr 580 585
- Lys Asn Leu Lys Val Leu Gln Lys Leu Met Met Asn Asp Asn Asp Ile $595 \hspace{1.5cm} 600 \hspace{1.5cm} 605$
- Ser Ser Ser Thr Ser Arg Thr Met Glu Ser Glu Ser Leu Arg Thr Leu 610 620
- Glu Phe Arg Gly Asn His Leu Asp Val Leu Trp Arg Glu Gly Asp Asn 625 630 635
- Arg Tyr Leu Gin Leu Phe Lys Asn Leu Leu Lys Leu Glu Glu Leu Asp 645 650 655
- Ile Ser Lys Asn Ser Leu Ser Phe Leu Pro Ser Gly Val Phe Asp Gly 660 665 670
- Met Pro Pro Asn Leu Lys Asn Leu Ser Leu Ala Lys Asn Gly Leu Lys 675 680 685
- Ser Phe Ser Trp Lys Lys Leu Gln Cys Leu Lys Asn Leu Glu Thr Leu 690 695 700
- Asp Leu Ser His Asn Gln Leu Thr Thr Val Pro Glu Arg Leu Ser Asn 705 710 715 720
- Cys Ser Arg Ser Leu Lys Asn Leu Ile Leu Lys Asn Asn Gln Ile Arg $725 \ \ 730 \ \ 735$
- Ser Leu Thr Lys Tyr Phe Leu Gln Asp Ala Phe Gln Leu Arg Tyr Leu 740 745
- Asp Leu Ser Ser Asn Lys Ile Gln Met Ile Gln Lys Thr Ser Phe Pro 755 760 765
- Glu Asn Val Leu Asn Asn Leu Lys Met Leu Leu Leu His His Asn Arg $770 \ \ 780$
- Phe Leu Cys Thr Cys Asp Ala Val Trp Phe Val Trp Trp Val Asn His 785 790 795 800
- Thr Glu Val Thr Ile Pro Tyr Leu Ala Thr Asp Val Thr Cys Val Gly 805 810 815
- Pro Gly Ala His Lys Gly Gln Ser Val Ile Ser Leu Asp Leu Tyr Thr 820 625 830

```
Cys Glu Leu Asp Leu Thr Asn Leu Ile Leu Phe Ser Leu Ser Ile Ser
835 840 845
```

- Val Ser Leu Phe Leu Met Val Met Met Thr Ala Ser His Leu Tyr Phe 850 850 860
- Trp Asp Val Trp Tyr Ile Tyr His Phe Cys Lys Ala Lys Ile Lys Gly 865 870 875
- Tyr Gln Arg Leu Ile Ser Pro Asp Cys Cys Tyr Asp Ala Phe Ile Val 885 890 895
- Tyr Asp Thr Lys Asp Pro Ala Val Thr Glu Trp Val Leu Ala Glu Leu 900 905 910
- Val Ala Lys Leu Glu Asp Pro Arg Glu Lys His Phe Asn Leu Cys Leu 915 920 925
- Glu Glu Arg Asp Trp Leu Pro Gly Gln Pro Val Leu Glu Asn Leu Ser 930 935 940
- Gln Ser Ile Gln Leu Ser Lys Lys Thr Val Phe Val Met Thr Asp Lys 945 950 955
- Tyr Ala Lys Thr Glu Asn Phe Lys Ile Ala Phe Tyr Leu Ser His Gln 965 970 975
- Arg Leu Met Asp Glu Lys Val Asp Val Ile Ile Leu Ile Phe Leu Glu 980 985 990
- Lys Pro Phe Glm Lys Ser Lys Phe Leu Glm Leu Arg Lys Arg Leu Cys $995 \hspace{1.5cm} 1000 \hspace{1.5cm} 1005$
- Gly Ser Ser Val Leu Glu Trp Pro Thr Asn Pro Gln Ala His Pro Tyr 1010 1015 1020
- Phe Trp Gln Cys Leu Lys Asn Ala Leu Ala Thr Asp Asn His Val Ala 1025 1030 1035 1040
- Tyr Ser Gln Val Fhe Lys Glu Thr Val 1045

<210> 2

<211> 3283

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 2

cocateteaa getgatettg geacetetea tgetetgete tetteaacea gacetetaca 60 ttccatttig gaagaagact aaaaatggtg tttccaatgt ggacactgaa gagacaaatt 120 cttatccttt ttaacataat cctaatttcc maactccttg gggctagatg gtttcctasa 180 actotyccct gtgatgtcac totggatgtt commagaacc atgtgategt ggactgcacm 240 gacaagcatt tgacagaaat teetggaggt atteecacga acaccacgaa cetcaccete 300 accattaacc acataccaga catctcccca gcgtcctttc acagactgga ccatctggta 360 gagategatt teagatgeaa etgtgtaeet attemateg ggtmaaaaaa caacatgtgm 420 atcaagagge tgcagattaa acccagaage tttagtggac teacttattt aaaateeett 480 tacctggatg gaaaccaget actagagata ccgcagggcc tcccgcctag ottacagett 540 ctcaqccttg aggccaacaa catcttttcc atcagaaaag agaatctaac agaactggcc 600 aacatagaaa tactctacct qqqccaaaac tgttattatc gaaatccttg ttatgtttca 660 tattcaatag agaaagatge etteetaaac ttgacaaagt taaaagtget eteeetgaaa 720 gatascaatg toacagoogt coctactgtt ttgccatcta ctttaacaga actatatote 780 tacaacaaca tgattgcaaa aatccaagaa gatgatttta ataacctcaa ccaattacaa 840 attettgace taagtggaaa ttgccctcgt tgttataatg ceccatttee ttgtgcgceg 900 tgtaaaaata attotoooot acagatooot gtaaatgott ttgatgogot gacagaatta 960 amagttttac gtctacacag taactctctt cagcatgtgc ccccaagatg gtttaagaac 1020 atcaacaaac tccaggaact ggatctgtcc caaaacttct tggccaaaga aattggggat 1080 gctamattte tgcattttet ecceageete atemattgg atetgtettt camttttgam 1140 cttcaggtct atcgtgcatc tatgaatcta tcacaagcat tttcttcact gaaaagcctg 1200 aaaattotgo ggatcagagg atatgtottt aaagagttga aaagotttaa cototogooa 1260 ttacatastc ttcaaaatct tgaagttott gatcttggca ctaactttat aaaaattgct 1320 aacctcaqca tgtttaaaca atttaaaaga ctgaaagtca tagatctttc agtgaataaa 1380 atatcacett caggagatte aagtgaagtt ggettetget caaatgecag aacttetgta 1440 gaaagttatg aaccccaggt cctggaacaa ttacattatt tcagatatga taagtatgca 1500 aggagttçca gattcaaaaa caaagagget tetttcatgt etgttaatga aagetgetae 1560 aagtatgggc agacettgga totaagtaaa aatagtatat titttgtcaa gtoototgat 1620 tttcagcatc tttctttcct casafgcctg aatctgtcag gaaatctcat tagccaaact 1680 cttaatggca gtgaattcca acctttagca gagctgagat atttggactt ctccaacaac 1740 eggettgatt tactecatte aacageattt gaagagette acaaactgga agttetggat 1800 ataagcagta atagccatta ttttcaatca gaaggaatta ctcatatgct aaactttacc 1860 aaqaacctaa aqqttctgca gaaactgatg atgaacgaca atgacatctc ttcctccacc 1920 agcaggacca tggagagtga gtctcttaga actctggaat tcagaggaaa tcacttagat 1980 gttttatgga gagaaggtga taacagatac ttacaattat tcaagaatct gctaaaatta 2040 gaggaattag acatototaa aaattooota agtttottgo ottotggagt tiittgatggt 2100 atgcctccaa atctaaagaa totototttg gccaaaaatg ggctcaaatc tttcagttgg 2160 aagaaactcc agtgtctaaa gaacctggaa actttggacc tcagccacaa ccaactgacc 2220 actgtccctg agagattate caactgttcc agaagcotca agaatctgat tottaagaat 2280 aatcaaatca ggagtotgac gaagtatttt otscaagatg cottocagtt gcgatatotg 2340 gateteaget caaataaaat ecagatgate caaaagaeea getteeeaga aaatgteete 2400 ascaatotga agatgttgct tttgcatcat asteggtttc tgtgcacctg tgatgctgtg 2460 tggtttgtct ggtgggttaa ccatacggag gtgactattc cttacctggc cacagatgtg 2520 acttgtgtgg ggccaggagc acacaagggc caaagtgtga tctccctgga tctgtacacc 2580 tgtgagttag atotgactaa cotgattotg ttotcacttt coatstotgt atototottt 2640 ctcatggtga tgatgacago aagtcacoto tatttctggg atgtgtggta tatttaccat 2700 ttctgtaagg ccaagataaa ggggtatcag cgtctaatat caccagactg ttgctatgat 2760 gettttattg tgtatgacac taaagaceca getgtgaceg agtgggtttt ggetgagetg 2820

gtggccamac tggamgaccc magagagama cattttmatt tatgtctcgm gcmmagggac 2880 tggttaccag ggcagccagt totggaaaac offficeaga gcatacagef tagcaaaaag 2940 acagtgtttg tgatgacaga caagtatgca aagactgaaa attttaagat agcattttac 3000 ttgtcccatc agaggctcat ggatgaaaaa gttgatgtga ttatcttgat atttcttgag 3060 aagccctttc agaagtccaa gttcctccag ctccggaaaa ggctctgtgg gagttctgtc 3120 citgagtggc caacaaaccc gcaagetcac ccatacttct ggcagtgtct aaagaacgcc 3180 ctggccacag acastcatgt ggcctatagt caggtgttca aggaaacggt ctagcccttc 3240 tttgcaaaac acaactgcct agtttaccaa ggagaggcct ggc <210> 3 <211> 1041 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 3 Met Glu Asn Met Phe Leu Gln Ser Ser Met Leu Thr Cys Ile Phe Leu 10 Leu Ile Ser Gly Ser Cys Glu Leu Cys Ala Glu Glu Asn Phe Ser Arg Ser Tyr Pro Cys Asp Glu Lys Lys Gln Asn Asp Ser Val Ile Ala Glu Cys Ser Asn Arg Arg Leu Gin Glu Val Pro Gin Thr Val Gly Lys Tyr Val Thr Glu Leu Asp Leu Ser Asp Asn Phe Iie Thr His Ile Thr Asn Glu Ser Phe Gln Gly Leu Gln Asn Leu Thr Lys Ile Asn Leu Asn His 85 90 Asn Pro Asn Val Gln His Gln Asn Gly Asn Pro Gly Ile Gln Ser Asn Gly Leu Asn Ile Thr Asp Gly Ala Phe Leu Asn Leu Lys Asn Leu Arg 120 Glu Leu Leu Glu Asp Asn Gln Leu Pro Gln Ile Pro Ser Gly Leu 135 Pro Glu Ser Leu Thr Glu Leu Ser Leu Ile Gln Asn Asn Ile Tyr Asn 150 155 Ile Thr Lys Glu Gly Ile Ser Arg Leu Ile Asn Leu Lys Asn Leu Tyr

170

165

- Leu Ala Trp Asn Cys Tyr Phe Asn Lys Val Cys Glu Lys Thr Asn Tle $180 \hspace{1cm} 185 \hspace{1cm} 190 \hspace{1cm}$
- Glu Asp Gly Val Phe Glu Thr Leu Thr Asn Leu Glu Leu Leu Ser Leu 195 200 205
- Ser Phe Asn Ser Leu Ser His Val Pro Pro Lys Leu Pro Ser Ser Leu 210 215 220
- Arg Lys Leu Phe Leu Ser Asn Thr Gln Ile Lys Tyr Ile Ser Glu Glu 225 230 235 240
- Asp Phe Lys Gly Leu Ile Asn Leu Thr Leu Leu Asp Leu Ser Gly Asn 245 250 250
- Cys Pro Arg Cys Phe Asn Ala Pro Phe Pro Cys Val Pro Cys Asp Gly 260 265 270
- Gly Ala Ser Ile Asn Ile Asp Arg Phe Ala Phe Gln Asn Leu Thr Gln 275 280 285
- Leu Arg Tyr Leu Asn Leu Ser Ser Thr Ser Leu Arg Lys Ile Asn Ala 290 295 300
- Ala Trp Phe Lys Asn Met Pro His Leu Lys Val Leu Asp Leu Glu Phe
- Asn Tyr Leu Val Gly Glu Ile Val Ser Gly Ala Phe Leu Thr Met Leu
- Pro Arg Leu Glu Ile Leu Asp Leu Ser Phe Asn Tyr Ile Lys Gly Ser 340 345 350
- Tyr Pro Gln His Ile Asn Ile Ser Arg Asn Phe Ser Lys Leu Leu Ser 355 360 365
- Leu Arg Ala Leu His Leu Arg Gly Tyr Val Phe Gln Glu Leu Arg Glu 370 380
- Asp Asp Phe Gln Pro Leu Met Gln Leu Pro Asn Leu Ser Thr Ile Asn 385
- Leu Gly Tle Asn Phe Ile Lys Gln Ile Asp Phe Lys Leu Phe Gln Asn 405 410 410
- Phe Ser Asn Leu Glu Ile Ile Tyr Leu Ser Glu Asn Arg Ile Ser Pro

- Leu Val Lys Asp Thr Arg Gln Ser Tyr Ala Asn Ser Ser Ser Phe Gin 435 445
- Arg His Ile Arg Lys Arg Arg Ser Thr Asp Phe Glu Phe Asp Pro His $450 \\ {\rm 450}$
- Ser Asn Phe Tyr His Phe Thr Arg Pro Leu Ile Lys Pro Gln Cys Ala 465 470 475 480
- Ala Tyr Gly Lys Ala Leu Asp Leu Ser Leu Asn Ser Ile Phe Phe Ile

490

Gly Pro Asn Gln Phe Glu Asn Leu Pro Asp Ile Ala Cys Leu Asn Leu

485

- Ser Ala Asn Ser Asn Ala Gln Val Leu Ser Gly Thr Glu Phe Ser Ala 515 520 525
- Ile Pro His Val Lys Tyr Leu Asp Leu Thr Asn Asn Arg Leu Asp Phe 530 535 540
- Asp Asn Ala Ser Ala Leu Thr Glu Leu Ser Asp Leu Glu Val Leu Asp 545 550 555 560
- Leu Ser Tyr Asn Ser His Tyr Phe Arg Ile Ala Gly Val Thr His His 565 570 575
- Leu Glu Phe Ile Gln Asn Phe Thr Asn Leu Lys Val Leu Asn Leu Ser 580 585 590
- His Asn Asn Fle Tyr Thr Leu Thr Asp Lys Tyr Asn Leu Glu Ser Lys 595 600 605
- Ser Leu Val Glu Leu Val Phe Ser Gly Asn Arg Leu Asp Ile Leu Trp 610 615 620
- Asn Asp Asp Asp Asn Arg Tyr Ile Ser Ile Phe Lys Gly Leu Lys Asn 625 630 640
- Leu Thr Arg Leu Asp Leu Ser Leu Asn Arg Leu Lys His Ile Pro Asn 645 655
- Glu Ala Phe Leu Asn Leu Pro Ala Ser Leu Thr Glu Leu His Ile Asr. 660 665 670
- Asp Asn Met Leu Lys Phe Phe Asn Trp Thr Leu Leu Gln Gln Phe Pro 675 680 685

- Arg Leu Glu Leu Leu Asp Leu Arg Gly Asn Lys Leu Leu Phe Leu Thr 690 700
- Asp Ser Leu Ser Asp Phe Thr Ser Ser Leu Arg Thr Leu Leu Leu Ser 705 716 720
- His Asn Arg Ile Ser His Leu Pro Ser Gly Phe Leu Ser Glu Val Ser 725 730 735
- Ser Leu Lys His Leu Asp Leu Ser Ser Asn Leu Leu Lys Thr Ile Asn 740 750
- Lys Ser Ala Leu Glu Thr Lys Thr Thr Thr Lys Leu Ser Met Leu Glu
- Leu His Gly Asn Pro Phe Glu Cys Thr Cys Asp Ile Gly Asp Phe Arg 770 775 780
- Arg Trp Met Asp Glu His Leu Asn Val Lys Ile Pro Arg Leu Val Asp 785 790 795 800
- Val Ile Cys Ala Ser Fro Gly Asp Gln Arg Gly Lys Ser Ile Val Ser 805 810 815
- Lou Glu Leu Thr Thr Cys Val Ser Asp Val Thr Ala Val Ile Leu Phe
- Phe Phe Thr Phe Phe Ile Thr Thr Met Val Met Leu Ala Ala Leu Ala 835 840 845
- His His Leu Phe Tyr Trp Asp Val Trp Phe Ile Tyr Asn Val Cys Leu 850 855 860
- Ala Lys Val Lys Gly Tyr Arg Ser Leu Ser Thr Ser Gln Thr Phe Tyr 865 870 875 880
- Asp Ala Tyr Ile Ser Tyr Asp Thr Lys Asp Ala Ser Val Thr Asp Trp 885 890 890
- Val Ile Asn Giu Leu Arg Tyr His Leu Glu Glu Ser Arg Asp Lys Asn 900 905 910
- Val Leu Leu Cys Leu Glu Glu Arg Asp Trp Asp Fro Gly Leu Ala Ile 915 920 925
- Ile Asp Asn Leu Met Gln Ser Ile Asn Gln Ser Lys Lys Thr Val Phe 930 935 940

```
Val Leu Thr Lys Lys Tyr Ala Lys Ser Trp Asn Phe Lys Thr Ala Phe
945 950 955 960
```

Tyr Leu Ala Leu Gln Arg Leu Met Asp Glu Asn Met Asp Val Ile Ile 965 970 975

Phe Ile Leu Glu Pro Val Leu Gln His Ser Gln Tyr Leu Arg Leu 980 985 990

Arg Gln Arg Ile Cys Lys Ser Ser Ile Leu Gln Trp Pro Asp Asn Pro 995 \$1000\$ \$1005

Lys Ala Glu Gly Leu Phe Trp Gln Thr Leu Arg Asn Val Val Leu Thr 1010 1015 1020

Glu Asn Asp Ser Arg Tyr Asn Asn Met Tyr Val Asp Ser Ile Lys Gln 1025 1030 1035 1040

Tyr

<210> 4

<211> 4199

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 4

gggtaccatt ctgcgctgct gcaagttacg gaatgaaaaa ttagaacaac agaaacatgg 60 aaaacatgtt eetteagteg teaatgetga eetgeattit eetgetaata tetggtteet 120 gtqaqttatq cqccqaaqaa aatttttcta qaaqctatcc ttqtqatqaq aaaaaqcaaa 180 atgactcagt tattgcagag tccagcaatc gtcgactaca ggaagttccc caaacggtgg 240 gcaaatatgt gacagaacta çacctgtctg ataatttcat cacacacata acgaatgaat 300 catttcaagg getgeaaaat etcactaaaa taaatetaaa eescaaceee aatgtacage 360 accagaacqq aaatcccqqt atacaatcaa atggcttgaa tatcacagac qqqqcattcc 420 tcaacctasa aaacctaagg gagttactgc ttgaagacaa ccagttaccc caaataccct 480 ctggtttgcc agagtctttg acagaactta gtctaattca aaacaatata tacaacataa 540 ctaaagaggg catttcaaga cttataaact tgaaaaatct ctatttggcc tggaactgct 600 attttaacaa agtttgcgag aaaactaaca tagaagatgg agtatttgaa acgctgacaa 660 attiggagti gctatcacta tctttcaatt ctctttcaca cgtgccaccc aaactgccaa 720 geteretacy calactitit etgageaca eccaquica stacettagt gasgagatt 780 tcaaqqqatt qataaattta scattactag atttaaqcgg qaactgtccg aggtgcttca 840 atgccccatt tccatgcqtg ccttgtgatg gtggtgcttc aattaatata gatcgttttg 900 etttteaaaa ettgaceeaa ettegatace taaacetete tageacttee eteaggaaga 960 ttaatoctgc ctggtttaaa aatatgcctc atctgaaggt gctggatctt gaattcaact 1020 atttagtggg agaaatagte tetggggeat tittaacgat getgeeeege tiaqaaatac 1080 ttgacttgtc ttttaactat ataaagggga gttatccaca gcatattaat atttccacaa 1140 acticictaa actitigici ciacgggcat igcattiaag aggitatgig ticcaggaac 1200

```
tragagaaga tgatttorag cocctgatge agetteraaa creatogaet atraacttog 1260
gtattaattt tattaagcaa atcgatttca aacttttcca aaatttctcc aatctggaaa 1320
ttatttactt gtcagaasac agaatatcac cgttggtaaa agatacccgg cagagttatg 1360
camatagete etetteeaa egecatatee ggammegaeg etemacagat tetgageteg 1440
accoacatto gaactittat catticacco gtootttaat aaagocacaa tgtgotgott 1500
atggaaaagc cttagattta agcctcaaca gtattttett cattgggcca aaccaatttg 1560
assautettee tgacattgee tgtttasate tgtetgessa tageaatget casqtqttas 1620
giggaaciga attitoagoo attootoatg toaaatatti ggattigaca aacaatagac 1680
tagactttga taatgctagt gctcttactg aattgtccga cttggaagtt ctagatctca 1740
gctateattc accetattc agaatagcag gcgtaacaca tcatctagaa tttattcaaa 1800
attitoacaaa totaaaagti tiaaactiga gooacaacaa carrtatact tiaacagata 1860
agtataacct ggaaagcaag tooctggtag aattagtttt cagtggcaat cgccttgaca 1920
ttttqtqqaa tgatgatgac aacaggtata tctccatttt caaaggtctc aaqaatctqa 1980
cacytetgga tttatecett aataggetga agcacatece aaatgaagea tteettaatt 2040
tgccagcgag tctcactgaa ctacatataa atgataatat gttaaagttt tttaactgga 2100
cattactoca gcagttteet egtetegagt tgettgaett aegtggaaac asactactet 2160
ttttaactga tagcctatct gactttacat cttcccttcg gacactgctg ctgagtcata 2220
acaggattte ceaectacee tetggettte tttetgaagt cagtagtetg aageaceteg 2280
atttaagtto caatotgota aaaacaatca acaaatcogo acttgaaact aagaccacca 2340
ccaaattatc tatgttggaa ctacacggaa acccctttga atgcacctgt gacattggag 24D0
atttccgaag atggatggat gaacatctga atgtcaaaat tcccagactg gtagatgtca 2460
tttgtgccag tcctggggat caaagaggga agagtattgt gagtctggag ctaacaactt 2520
gtgtttcaga tgtcactgca gtgatattat ttttcttcac gttctttatc accaccatgg 2580
ttatgttggc tgccctggct caccatrigt titactggga tgttiggtit atatataatg 2640
tgtgtttagc taaggtaaaa ggctacaggt ctctttccac atcccaaact ttctatgatg 2700
cttacatttc ttatgacacc aaagatgcct ctgttactga ctgggtgata aatgagctgc 2760
gctaccacct tgaagagagc cgagacaaaa acgttetect ttgtctagag gagagggatt 2820
gggacccggg attggccatc atcgacaacc tcatgcagag catcaaccaa agcaagaaaa 2880
cagtatttgt tttaaccaaa aaatatgcaa aaagctggaa ctttaaaaca gctttttact 2940
tggctttgca gaggctaatg gatgagaaca tggatgtgat tatatttatc ctgctgcagc 3000
cagtgttaca gcattotcag tatttgagge tacggcageg gatetgtaag agetecatee 3050
tocagtggcc tgacaacccg saggcagaag gcttgttttg gcaaactctg agaaatctgg 3120
tottqactga asatgattca oggtataaca atatgtatgt ogattocatt aagcaatact 3180
aactqacgtt aagtcatgat ttcgcgccat aataaagatg caaaggaatg acatttctgt 3240
attaqttatc tattqctatg taacaaatta tcccaaaact tagtggttta asacaacaca 3300
tttgctggcc cacagttttt gagggtcagg agtccaggcc cagcataact gggtcctctq 3360
ctcagggtgt ctcagaggct gcaatgtagg tgttcaccag agacataggc atcactgggg 3420
teacacteat gtggttgttt tetggattea attecteetg ggetattgge caaaggetat 3480
actuatgtaa godatgogag cototoccac aaggoagett gottoatcag agetagoaaa 3540
amagagaggt tgctagcaag atgaagtcac matcttttgt matcgamtcm amamagtgat 3600
atotoatoac titiggocata ticlatitgi tagaagtama coacaggico caccagetee 3660
atqqqaqtqa ccacctcagt ccagggaaaa cagctgaaga ccaagatggt gagctctgat 3720
tgetteagtt ggteatcaac tatttteeet tgactgetgt cetgggatgg cetgetatet 3780
tgatgataga ttgtgaatat caggaggcag ggatcactgt ggaccatctt agcagttgac 3840
ctaacacatc ttcttttcaa tatctaagaa cttttgccac tgtgactaat ggtcctaata 3900
ttaagotgtt gittatattt atoatatate taiggotaca tggttatatt ajgotgtggt 3960
tgogttoggt titatitada gitgottita caaatatitg digiaadati tgacitetaa 4020
ggtttagatg cCatttaaga actgagatgg atagctttta aagcatcttt tactterrae 4080
```

```
cattititaa aagtatgoag otaaattoga agottitggt otatattgtt aattgocatt 4140
gctgtaaatc ttaaaatgaa tgaataaaaa tgtttcartt tacaaaaaaa aaaaaaaaa 4199
<210> 5
<211> 20
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> 5
tasagaccca gctgtgaccg
                                                                  20
<210> 6
<211> 20
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> 6
                                                                  20
atecatgage ctetgatggg
<210> 7
<211> 45
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> 7
                                                                 45
atttatgtct cgaggaaagg gactggttac cagggcagcc agttc
<210> 8
<211> 21
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> B
gccgagacaa aaacgttete c
                                                                  21
<210> 9
<211> 24
<212> DNA
<213> Homo sapiens
                                                          4.1
<400> 9
catccatgtt ctcatccatt agcc
                                                                  24
<210> 10
<211> 46
<212> DNA
<213> Homo sapiens
```

<400> 10

```
tegacaacet catgragage atcaaceaaa geaagaaaac agtatt
                                                                 46
<210> 11
<211> 2602
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> 11
gttatqccta gasascattt ctcaaqaatt aqaattacqa tatqctqtca aacacaatca 60
cttatttqaa cctcttttat ttgtaggttg aagcactgga caatgccaca tacrrrgtgg 120
atggtgtggg tettgggggt catcatcage etetecaagg aagaateete caatcagget 180
tototgtott gtgacogcaa tggtatotgo aagggoagot caggatottt aaactocatt 240
ccctcaggge tcacagaagc tgtaaaaagc cttgacctgt ccaacaacag gatcacctac 300
attagcaaca gtgacctaca gaggtgtgtg aacctccagg ctctggtgct gacatccaat 360
ggaattaaca caatagagga agattetttt tetteeetgg geagtettga acatttagae 420
ttatectata attacttate taatttateg tetteetggt teaagegeet ttettettta 480
acattettaa acttactggg aaatcettac aaaaceetag gggaaacate tetttetet 540
catctcacaa aattgcasat cctgagagtg ggaaatatgg acaccttcac taagattcaa 600
agasaagatt ttgctggact taccttcctt gaggaacttg agattgatgc ttcagatcta 660
cagagetatg agecsassag titgaagtes atteagaatg taagteatet gateettest 720
atgaagcage atattttact gotggagatt tttgtagatg ttacaagttc cgtggaatgt 780
ttggaactgc gagatactga tttggacact ttccattttt cagaactatc cactggtgaa 840
acasattcat tgattasaaa gittacatti agaaatgiga aaatcaccga tgaaagtiig 900
tttcaggtta tgaaactttt gaatcagatt tctggattgt tagaattaga gtttgatgac 960
tgtaccotta atggagttgg taattttaga gcatctgata atgacagagt tatagatcca 1020
ggtsasgtqq aaacqttaac aatccqqaqq ctqcatattc caaqqtttta cttatttat 1080
gatctgagca ctttatattc acttacagaa agagttaaaa gaatcacagt agassacagt 1140
awagtittic tggttocttg titactitca caecatitae aatcattaga atacttggat 1200
ctcagtgaaa atttgatggt tgaagaatac ttgaaaaatt cagcctgtga ggatgcctqq 1260
contetetac aaactttaat titaaggeaa aateatitgg catcattgga aaaaacegga 1320
gagactttgc tcactctgaa aaacttgact aacattgata tcagtaagaa tagttttcat 1380
totatgootg assottgtca gtggccagaa aagatgaaat atttgaactt atccagcaca 1440
cqaatacaca gtgtaacagg ctgcattccc aagacactgg aaattttaga tgttagcaac 1500
aacaatotca atttatttto tttgaatttg cogcaactca aagaacttta tatttocaga 1560
astaagttqa tgactctacc agatgcotco ctcttaccca tgttactagt attgaaastc 1620
agtaggaatg castaactac gttttctaag gagcaacttg actcatttca cacactgaag 1680
actitiggaag otggtggcaa taacticatt tgctcctgtg aattcctctc cttcactcag 1740
gagcagcasg cactggccaa agtotigatt qattggccag casattacct gtgtgactct 1800
ccateccatg tgegtggcca gcaggttcag gatctccgcc tetcggtgtc ggaatgtcac 1860
aggacageac tggtgtetgg catgtgetgt getetgttee tgetgateet geteaegggg 1920
gtcctqtqcc accgtttcca tggcctgtgg tatatgaaaa tgatgtgggc ctggctccag 1980
gccaaaaqqa agcccaggaa agctcccagc aggaacatct gctatgatgc attluttict 2040
tacagtgage gggatgeeta ctgggtggag ascettatgg tecaggaget ggagaactte 2100
astococcct toasgitgig tottoataag egggactica ticolggosa giggatosit 2160
gacaatatca ttgactccat tgaaaagagc cacaaaactg tctttgtgtt ttctgaaaac 2220
tttgtgaaga gtgagtggtg caagtatgaa ctggactict cccattrccg tcttttttat 2280
gagaacaatg atgetgecat teteattett etggagecca ttgagaaaaa agecattree 2340
```

cage	cgct	tct	gcaa	gctg	g g	aagat	taat	gaa	cacc	aaga	cct	acct	gga	grgge	ccatg	2400
gac	gagg	ctc .	agcg	ggaaq	gg at	tttt	gggta	a aat	tctg	agag	ctg	cgat	aaa .	gtcct	aggtt	2460
															gttaag	
							acta	e gto	ggate	gtac	cgt	catt	tga -	ggact	tgctt	2580
acta	aaaa	cta	caaa	actto	:a a:	a										2602
	0> 1:															
	1> 7															
	2> PI															
·21.	3> H	umo :	sapre	ens												
<400	0> 1:	,														
			Thr	Leu	Tro	Met	Val	Tro	Val	Leu	Glv	Val	Tie	Ile	Ser	
1				5					10		,			15	002	
Leu	Ser	Lys	Glu	Glu	Ser	Ser	Asn	Gln	Ala	Ser	Leu	Ser	Cys	Asp	Arg	
			20					25					30			
Asn	Gly		Cys	Lys	Gly	Ser		Gly	Ser	Leu	Asn		Ile	Pro	Ser	
		35					40					45				
~ 1	·	m\.									_	_		_		
GIY	50	Inr	GIU	ALA	AST	55	ser	Leu	Asp	Leu	Ser 60	Asn	Asn	Arg	Ile	
	50					23					60					
Thr	Tvr	Tle	Ser	Asn	Ser	Asp	Leu	Gln	Ara	Cvs	Val	Asn	T.eu	Gln	Ala	
65					70					75					80	
Leu	Val	Leu	Thr	Ser	Asn	Gly	lle	Asn	Thr	Ile	Glu	Glu	Asp	Ser	Phe	
				85					90					95		
Ser	Ser	Leu		Ser	Leu	Glu	His		Asp	Leu	Ser	Tyr		Tyr	Leu	
			100					105					110			
						-	nı -	•	D					Thr	-	
ser	ASII	115	ser	Ser	ser	ırp	120	Lys	Pro	Leu	ser	125	Leu	inr	Phe	
		113					120					123				
Len	Asn	Len	T.eu	Glv	Aen	Pro	Tur	I.ve	The	t.en	Glv	Glu	Thr	Ser	7.00	
	130			,		135	.,.	-70		204	140				200	
Phe	Ser	His	Leu	Thr	Lys	Leu	Gln	Ile	Leu	Arg	Val	Gly	Asn	Met.	Asp	
145					150					155					160	
Thr	Phe	Thr	Lys		Gln	Arg	Lys	Asp		Ala	Gly	Leu	Thr	Phe	Leu	
				165					170					175		
Glu	Glu	Leu		lle	Asp	Ala	Ser		Leu	Gln	Ser	Tyr		Pro	Lys	
			180					185					190			

- Ser Leu Lys Ser Ile Gin Asn Val Ser His Leu Ile Leu His Met Lys 195 200 205
- Gln His Ile Leu Leu Clu Glu Ile Phe Val Asp Val Thr Ser Ser Val 210 225
- Glu Cys Leu Glu Leu Arg Asp Thr Asp Leu Asp Thr Phe His Phe Ser 225 230235235
- Glu Leu Ser Thr Gly Glu Thr Asn Ser Leu 11e Lys Lys Phe Thr Phe 245 250 255
- Arg Asn Val Lys Ile Thr Asp Glu Ser Leu Fhe Gln Val Met Lys Leu 260 265 270
- Leu Asn Gln Ile Ser Gly Leu Leu Glu Leu Glu Phe Asp Asp Cys Thr 275 280 285
- Leu Asn Gly Val Gly Asn Phe Arg Ala Ser Asp Asn Asp Arg Val Ile 290 295 300
- Asp Pro Gly Lys Val Glu Thr Leu Thr Ile Arg Arg Leu His Ile Pro 305 310 315 320
- Arg Phe Tyr Leu Phe Tyr Asp Leu Ser Thr Leu Tyr Ser Leu Thr Glu

330

- Arg Val Lys Arg Ile Thr Val Glu Asn Ser Lys Val Phe Leu Val Pro
- Cys Leu Leu Ser Gln His Leu Lys Ser Leu Glu Tyr Leu Asp Leu Ser 355 360 365
- Glu Asn Leu Met Val Glu Glu Tyr Leu Lys Asn Ser Ala Cys Glu Asp
- Ala Trp Pro Ser Leu Gln Thr Leu Ile Leu Arg Gln Asn His Leu Ala 385 390 395 400
- Ser Leu Glu Lys Thr Gly Glu Thr Leu Leu Thr Leu Lys Asn Leu Thr
- Asn Ile Asp Ile Ser Lys Asn Ser Phe His Ser Met Pro Glu Thr Cys 420 425 430
- Gln Trp Pro Glu Lys Met Lys Tyr Leu Asn Leu Ser Ser Thr Arg Ile 435 440 445

- His Ser Val Thr Gly Cys Ile Pro Lys Thr Leu Glu Ile Leu Asp Val 450 455 460
- Ser Asn Asn Asn Leu Asn Leu Phe Ser Leu Asn Leu Pro Gln Leu Lys 465 470 475 480
- Glu Leu Tyr Ile Ser Arg Asn Lys Leu Met Thr Leu Pro Asp Ala Ser 485 490 495
 - Leu Leu Pro Met Leu Leu Val Leu Lys Ile Ser Arg Asn Ala Ile Thr 500 505 510
 - Thr Phe Ser Lys Glu Gln Leu Asp Ser Phe His Thr Leu Lys Thr Lou
 - Glu Ala Gly Gly Asn Asn Phe Ile Cys Ser Cys Glu Phe Leu Ser Phe 530 535 540
 - Thr Gln Glu Gln Gln Ala Leu Ala Lys Val Leu Ile Asp Trp Pro Ala 545 550 550 560
 - Asn Tyr Leu Cys Asp Ser Pro Ser His Val Arg Gly Gln Gln Val Gln 565 570 575
 - Asp Val Arg Leu Ser Val Ser Glu Cys His Arg Thr Ala Leu Val Ser
 - Gly Met Cys Cys Ala Leu Phe Leu Leu Ile Leu Leu Thr Gly Val Leu 595 600 605
 - Cys His Arg Phe His Gly Leu Trp Tyr Met Lys Met Met Trp Ala Trp 610 615 620
 - Leu Gln Ala Lys Arg Lys Pro Arg Lys Ala Pro Ser Arg Asn Ile Cys 625 630 635 640
 - Tyr Asp Ala Phe Val Ser Tyr Ser Glu Arg Asp Ala Tyr Trp Val Glu 645 650 655
 - Asn Leu Met Val Gin Giu Leu Glu Asn Phe Asn Pro Pro Phe Lys.Leu 660 665 670
 - Cys Leu His Lys Arg Asp Phe Ile Pro Gly Lys Trp Ile Ile Asp Asn 675 680 685
 - Ile Ile Asp Ser Ile Glu Lys Ser His Lys Thr Val Phe Val Leu Ser

Glu Asn Phe Val Lys Ser Glu Trp Cys Lys Tyr Glu Leu Asp Phe Ser 705 710 715 720

His Phe Arg Leu Phe Asp Glu Asn Asm Asp Ala Ala fle Leu Ile Leu 725 730 735

Leu Glu Pro Ile Glu Lys Lys Ala Ile Pro Gln Arg Phe Cys Lys Leu 740 745 750

Arg Lys Ile Met Asm Thr Lys Thr Tyr Leu Glu Trp Pro Met Asp Glu 755 760 765

Ala Gln Arg Clu Gly Phe Trp Val Asn Leu Arg Ala Ala Ile Lys Ser 770 775 780

<210> 13

<211> 811

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 13

Met Arg Leu Ile Arg Asn Ile Tyr Ile Phe Cys Ser Ile Val Met Thr

Ala Glu Gly Asp Ala Pro Glu Leu Pro Glu Glu Arg Glu Leu Met Thr

Asn Cys Ser Asn Met Ser Leu Arg Lys Val Pro Ala Asp Leu Thr Pro 35 40 45

Ala Thr Thr Thr Leu Asp Leu Ser Tyr Asn Leu Leu Phe Gln Leu Gln

Ser Ser Asp Phe His Ser Val Ser Lys Leu Arg Val Leu Ile Leu Cys 65 70 75 80

His Asn Arg Ile Gln Gln Leu Asp Leu Lys Thr Phe Glu Phe Asn Lys 85 90 95

Glu Leu Arg Tyr Leu Asp Leu Ser Asn Asn Arg Leu Lys Ser Val Thr

Trp Tyr Leu Leu Ala Gly Leu Arg Tyr Leu Asp Leu Ser Phe Asn Asp

- Phe Asp Thr Met Pro Ile Cys Glu Glu Ala Gly Asn Met Ser His Leu
- Glu Ile Leu Gly Leu Ser Gly Ala Lys Ile Gln Lys Ser Asp Phe Gln 145 155 160
- Lys Ile Ala His Leu His Leu Asn Thr Val Phe Leu Gly Phe Arg Thr
- Leu Pro His Tyr Glu Glu Gly Ser Leu Pro Ile Leu Asn Thr Thr Lys
- Leu His Ile Val Leu Pro Met Asp Thr Asn Phe Trp Val Leu Leu Arg 195 200 205
- Asp Gly Ile Lys Thr Ser Lys Ile Leu Glu Met Thr Asn Ile Asp Gly
- Lys Ser Gln Phe Val Ser Tyr Glu Met Gln Arg Asn Leu Ser Leu Glu
- Asn Ala Lys Thr Ser Val Leu Leu Leu Asn Lys Val Asp Leu Leu Trp 245 250 255
- Asp Asp Leu Phe Leu Ile Leu Gln Phe Val Trp His Thr Ser Val Glu 260 265 270
- His Phe Gln Ile Arg Asn Val Thr Phe Gly Gly Lys Ala Tyr Leu Asp
- His Asn Ser Phe Asp Tyr Ser Asn Thr Val Met Arg Thr Ile Lys Leu 290 295 300
- Glu His Val His Phe Arg Val Phe Tyr Ile Gln Gln Asp Lys Ile Tyr 305 310 315
- Leu Leu Thr Lys Met Asp Ile Glu Asn Leu Thr Ile Ser Asn Ala 325 330 330
- Gln Met Pro His Met Leu Phe Pro Asn Tyr Pro Thr Lys Phe Gln Tyr 340 345 350
- Leu Asn Phe Ala Asn Asn Ile Leu Thr Asp Glu Leu Phe Lys Arg Thr 355 360 365
- Ile Gln Leu Pro Ris Leu Lys Thr Leu Ile Leu Asn Gly Asn Lys Leu 370 375 380

- Glu Thr Leu Ser Leu Va! Ser Cys Phe Ala Asn Asn Thr Pro Leu Glu 385 390 395
- His Leu Asp Leu Ser Gln Asn Leu Leu Gln His Lys Asn Asp Glu Asn 405 410 415
- Cys Ser Trp Pro Glu Thr Val Val Asn Met Asn Leu Ser Tyr Asn Lys 420 425 430
- Leu Ser Asp Ser Val Phe Arg Cys Leu Pro Lys Ser Ile Gin Ile Leu 435 440 445
- Asp Leu Asn Asn Gln Ile Gln Thr Val Pro Lys Glu Thr Ile His 450 450
- Leu Met Ala Leu Arg Glu Leu Asn Ile Ala Phe Asn Phe Leu Thr Asp 465 \$470\$
- Leu Pro Gly Cys Ser His Phe Ser Arg Leu Ser Val Leu Asn Ile Glu 485 490 490
- Met Asn Phe Ile Leu Ser Pro Ser Leu Asp Phe Val Gln Ser Cys Gln 500 505 510
- Glu Val Lys Thr Leu Asn Ala Gly Arg Asn Pro Phe Arg Cys Thr Cys 515 520 525
- Glu Leu Lys Asn Phe Ile Gln Leu Glu Thr Tyr Ser Glu Val Met Met 530 540
- Val Gly Trp Ser Asp Ser Tyr Thr Cys Glu Tyr Pro Leu Asn Leu Arg 545 550 555 560
- Gly Thr Arg Leu Lys Asp Val His Leu Eis Glu Leu Ser Cys Asn Thr 565 570 575
- Ala Leu Leu Ile Val Thr Ile Val Val Ile Met Leu Val Leu Gly Leu 580 585 590
- Ala Val Ala Phe Cys Cys Leu His Phe Asp Leu Pro Trp Tyr Leu Arg 595 600 605
- Met Leu Gly Gln Cys Thr Gln Thr Trp His Arg Val Arg Lys Thr Thr
- Gln Glu Gln Leu Lys Arg Asn Vai Arg Phe His Ala Phe Ile Ser Tyr 625 630 630

```
Ser Glu His Asp Ser Leu Trp Val Lys Asn Glu Leu Ile Pro Asn Leu
                                    650
                645
Glu Lys Glu Asp Gly Ser Ile Leu Ile Cys Leu Tyr Glu Ser Tyr Phe
                               665
Asp Pro Gly Lys Ser Ile Ser Glu Asn Ile Val Ser Phe Ile Glu Lys
        675
Ser Tyr Lys Ser Ile Phe Val Leu Ser Pro Asn Phe Val Gln Asn Glu
                        695
Trp Cys His Tyr Glu Phe Tyr Phe Ala His His Asn Leu Phe His Glu
                                        715
705
                    710
Asn Ser Asp His Ile Ile Leu Ile Leu Leu Glu Pro Ile Pro Phe Tyr
                                    730
Cys Ile Pro Thr Arg Tyr Ris Lys Leu Lys Ala Leu Leu Glu Lys Lys
                                 745
            740
Ala Tyr Leu Glu Trp Pro Lys Asp Arg Arg Lys Cys Gly Leu Phe Trp
                             760
Ala Asn Leu Arg Ala Ala Ile Asn Val Asn Val Leu Ala Thr Arg Glu
                        775
                                            780
 Met Tyr Glu Leu Gln Thr Phe Thr Glu Leu Asn Glu Glu Ser Arg Gly
                                                            800
                     290
 Ser Thr Ile Ser Leu Met Arg Thr Asp Cys Leu
                                     810
                 805
 <210> 14
 <211> 3462
 <212> DNA
 <213> Homo sapiens
 <400> 14
 gaatcatoca egeacetgea getetgetga gagagtgeaa geegtggggg ttttgagete 60
 atottoatca ttoatatgag gasataagtg gtaaaatoot tggaaataca atgagactca 120
 tcagaaacat ttacatattt tgtagtattg ttatgacagc agagggtgat gctccagagc 180
 tgccagaaga aagggaactg atgaccaact gctccaacat gtctctaaga aaggttcccg 240
 cagacitgae eccagocaca acgacactgg attratecta taaceteett tileaactee 300
 agagtteaga ttttcmttct gtctccaaac tgagagtttt gattctatgc cataacagaa 360
 ttcaacaget ggatetcaaa accittgaat teaacamgga gttaagatat ttagatitgt 426
```

```
ctaatsacag actgaagagt gtaacttggt atttactggc aggtctcagg tatttagate 480
tttettttaa tgaetttgae accatgeeta tetgtgagga agetggeaac atgteacace 540
tggaaatcet aggittgagt ggggcaaaaa tacaaaaatc agatttccag aaaattgctc 600
atotgoatot amateorgie tiettaggat toagaactot tootcattal gaagaaggta 660
gootgoodat ottaaacaca acaabactgo acattgottt accaatggac acaaatttot 720
controller gogtgatgga atcaagactt caaaaatatt agaaatgaca aatatagatg 780
gcaaaagcca atttgtaagt tatgaaatgc aacgaaatct tagtttagaa aatgctaaga 840
categgiter attgettaat aaagtigatt tactetggga egacettite ettatettae 900
aattigting gcatacatca giggmacact ticagateeg aaatgigact titiggiggta 960
aggettatet tgaccacaat reatttgact acteaaatac tgtaatgaga actataaaat 1020
tggagcatgt acatttcaga gtgttttaca ttcaacagga taaaatctat ttgcttttga 1080
ccaaaatggm catagaaaac ctgacaatat caaatgcaca aatgccacac atgcttttcc 1140
cquattatcc tacquaattc caatatttaa attttgccaa taatatctta acagacqagt 1200
tqtttaamag mactatccam etgectemet tqaamactet cattttgamt ggcamtamac 1260
tggagacact ttotttagta agttgctttg ctaacaacac accottggaa cacttggatc 1320
tgagtcasaa totattacaa catsaaaatg atgaaaattg otcatggcca gaaactgtgg 1380
tcaatatqaa totgtoatac aataaattgt otgattotgt ottoaggtgo ttgoocaasa 1440
gtattcaaat acttgaccta aataataacc aaatccaaac tgtacctaaa gagactattc 1500
atctgatggc cttacgagaa ctaaatattg catttaattt tctaactgat ctccctggat 1560
gcagtcattt cagtagactt tcagttctga acattgaaat gaacttcatt ctcagcccat 1620
ctctqqattt tgttcagagc tgccaggaag ttaaaactct aaatgcggga agaaatccat 1680
tccqqtqtac ctqtqaatta aaaaatttca ttcaqcttqa aacatattca qaqqtcatga 1740
tggttggatg gtcacattca tacacctgtg aatacccttt aaacctaagg ggaactaggt 1800
tamasgacgt toatctccac gaattatett gcaacacage totgttgatt gtcaccattg 1860
tggttattat gctagttctg gggttggctg tggccttctg ctgtctccac tttgatctgc 1920
cotggtatot caggatgota ggtcaatgoa cacaaacatg gcacagggtt aggamacam 1980
occaagaaca actcaagaga aatgteegat tecaegeatt tattteatac agtgaacatg 2040
 attototgig ggigaagaat gaattgatee coaatotaga gaaggaagat ggtictatot 2100
 tgatttgcct ttatgaaagc tactttgacc ctcgcaaaag cattagtgaa aatattgtaa 2160
 getteattga gammagetat magtecatet tegettegte teccametet gtecagaming 2220
 agtggtgcca ttatgaatte tactttgccc accacaatet ettecatgaa aattetgate 2280
 atataattot tatottactg gaaccoatto cattotattg cattoccaco aggtatoata 2340
 aactgaaagc teteetggaa aaaaaagcat acttggaatg gcccaaggat aggegtaaat 2400
 graggetett ergggemane ettegagetg etattaatgt taatgtatta gecaceagag 2460
 aaatgtatga actgcayaca ttcacagagt taaatgaaga gtctcgaggt tctacaatct 2520
 ctctgatgag aacagattgt ctataaaatc ccacagtect tgggaagttg gggaccacat 258D
 acactetteg gatgtacatt gatacaacet tratgatggc aatttgacaa tatttattaa 2640
 aataaaaaat ggttattooc trostatoag tetotagaag gatttotaag aatgtatoot 2700
 atagaaacac cttcacaagt ttataagggc ttatggaaaa aggtgttcat cccaggattg 2760
 tttataatca tgaaaaatgt ggccaggtgc agtggctcac tcttgtaatc ccagcactat 2820
 gggaggccaa ggtgygtgac ccacgaggtc aagagatgga gaccatcctg gccaacatgg 2880
 tgaaaccetg tetetactaa aaatacaaaa attagetggg egtgatggtg caegeetgta 2940
 greeceageta crtgggagge tgaggcagga gaatcgcttg aacccgggag grggcagttg 3000
 cagigagotg agaicgagec actgoactco agoctggtga cagagogaga otocatotca 3060
 assanzagna assananzan gumananatg gamancatec testggccae annatmaget 3120
 auggtagetg tatattteet getatggaam ammedatatta atatgttata mactattagg 3240
  trograciae actuality gtttttgcce ttgametgc altgametae amgtglemmag 3300
```

```
aaatctatac cagatgtagt aacagtggtt tgggtctggg aggttggatt acagggagca 3360
tttgatttct atgitgigta tttctataat gittgaattg titagaatga atcigtalit 3420
cttttataag tagasaaaa atasagatag tttttacagc ct
c2105 15
<211> 24
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> 15
                                                                  24
toccaccagg tatcatasac tgas
<210> 16
<211> 27
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<400> 16
                                                                  27
ttataqacaa tctgttctca tcagaga
<210> 17
<211> 40
<212> DNA
 <213> Homo sapiens
 <400> 17
                                                                  40
 aaaaagcata cttggaatgg cccaaggata ggtgtaaatg
 <210> 18
 <211> 12
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
       Linker
 <400> 18
                                                                   12
 tcagoggtaa go
 <210> 19
 <211> 13
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
        Linker
```

```
<40C> 19
ggccgcttac cgc
                                                                  13
<210> 20
<211> 11
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
      Linker
<400> 20
                                                                  11
taagettaac q
<210> 21
<211> 19
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic
      Linker
<400> 21
                                                                 19
ggccgctaaa gcttatgca
<210> 22
<211> 173
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Tag
ggtaccttct gacatcattg taatittaag catcgtggat attcccggga aagtttitgg 60
atgccattgg ggatttcctc tttagatctg gcgcggtccc aggtccactt cgcatattaa 120
ggtgacgcgt gtggcctcga acaccgagcg accctgcage gacccgcaag ctt ..
<210> 23
<211> 11
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<223> Description of Artificial Sequence:Synthetic Tag
```

<400> 23	
Gly Arg Ala Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys	
1 5 10	
<210> 24	
<211> 20	
<2112 DNA	
<213> Homo sapiens	
12137 Homo Suprano	
<400> 24	
gegggaagga tiitgggtaa	20
<210> 25	
<211> 25	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 25	25
gatoccaact agacaaagac tggtc	
<210> 26	
<211> 33	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 26	33
tgagagetge gataaagtee taggtteeca tat	
<210> 27	
<211> 48	
<211> TO CONTRACT OF THE CONTR	
<213> Homo sapiens	
CLIS Man Supram	
<400> 27	
ggatteraat acquetcact atagggcaaa ctetgecetg tgatgtes	48
<210> 28	
<211> 48	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 28 ctatgaaatt aaccstcact aaagggaacg agggcaattt ccacttag	41
cracyadare acceptance acceptance - 333	
<210> 29	
<211> 48	

4.8

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 29

ggattctaat acgactcact atagggctgg caataaactg gagacact 48

<210> 30 <211> 48

<211> 48 <212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 30

ctatgasatt ascortcact asagggattg agttgttctt gggttgtt

【図面の簡単な説明】

- 【図1】 PRO285と命名された天然配列ヒトトールタンパク質の得 られたアミノ酸配列(配列番号1)を示す。
- 【図2】 PRO285をコードする、天然配列ヒトトールタンパク質の DNA40021と命名されたcDNA(配列番号2)の塩基配列を示す。
 - 【図3】 図2の配列の続きである。
- 【図4】 PRO286と命名された天然乱別ヒトトールタンパク質の得 5れたアミノ酸配列(配別番号3)を示す。
- 【図5】 PRO286をコードする、天然配列ヒトトールタンパク質の DNA42663と命名されたcDNA(配列番号4)の塩基配列を示す。
 - 【図6】 図5の配列の続きである。
 - 【図7】 図6の配列の続きである。
- 【図8】 ヒトトールレセプタ2(huTLR2)の発現パターンを示す (上記のRock5)。a、TLR2プローブで検出されたヒトの複数の免疫組 縄のノーザン分析。PRL(抹潜血流白血球)。b、マクロファージにおけるT LR2の豊常な発現、およびLPSに対するTLR2の転写の上流制態。定量的 RT-PCRを用いて、PBL、T細胞、マクロファージ(Mゆ)およびLPS 促進マクロファージ(Mゆ+LPS)におけるTLR2の相対的発現レベルを調 定した。
 - 【図9】 TLR2はLPS誘導シグナルを仲介する。a. TLR2を安

[図10] 293 細胞においてエピトープ付加されたTLR2の発現を 示すウエスタンプロット。

【図:1】 NF $-\kappa$ BのTLR2依存性LPS促進活性化とトランスロケーションのタイムコース。核抽出物は0.55:B5 LPS $(10\mu_B/m1)$ とLBPで示された時間で処理された細胞(上部)、または 1μ Mシクロペキシミド (CHX) で 1時間前処理され、無血清増地中で $1\mu_B/m1$ のLPSの存在下で1時間促進された細胞(低部)から課例した。

【図12】 TLR2によるNFー κ B 活性化に対するm CD 1 4 の効果 。ベクタコントロール(193 - MS CV)または293 - TLR2 p o p 1 相 酸にレポータープラスミド、およびCD 1 4 発現ペクター(+ m CD 1 4)また はベクターコントロール(- m CD 1 4)をそれぞれをトランスフェクトした。 2 4 時間後、トランスフェクトされた細胞を、無血滞増地中でLBSの存在下に 055: B5 LPSで6時間促進した。示されたデータは3つの独立した実験 からのものを表わす。

【図13】 シグナルにおけるTLR2のドメイン機能。a. 多様なTL R2構築物の模式圏。TLR2-WT、全長エピトープタグ付加形のTLR2、 TLR2-Δ1およびΔ2はカルボキシル末端での13 個または141個のアミ ノ際の未認切所をそれぞれ表わす。CD4-TLR2、TLR2の細胞外ドメイ ンをヒトCD4のアミノ酸1~205により置き換えたヒトCD4ーTLR2キメラ。ECD、細胞外ドメイン;TM、トランスメンプレン領域;ICD、細胞内ドメイン。b. 11ー1RおよびTLR2シグナル変換に重要なC大端残基の (残器巻号は各タンパク質の右に示されている。矢印はTLR2ー Δ 1末端切断の位演を示した。、,ILー1Rシグナルに重要な残基(Heguy5、J. Biol. Chem. 267、2605-2609 [1992];Croston6、J. Biol. Chem. 270、16514-16517 [1995])1、同一アミノ酸;、保存的変化。c. TLR-R2変異体はLPSとLBPに対してNF- α 1を診測することはない。293個の細胞は、示されたように全長TLR2またはTLR2変異体をコードする発展ベクターとpGL3.FLAM、 α 1kで過渡的にトランスフェクトされた。また、細胞はCD14発現プラスミド(+mCD14)またはコントロールプラスミド(-mCD14)でトランスフェクトした。各タンパク質の等しい発現は、抗gDまたはCD4抗体を用いるウェスタンプロッティングにより確認される(下)。ルシフェラーゼアッセイは実施例に記載のように行った。データは二回の実験から得られた。

【図:4】 大馬館KI2 LPS (LCD25) の高い潜在力とそのT LR2への結合を示す。a. 多様なLPS調製物の投与無応答無線。b. TLR 2の細胞外ドメインに対する [H] −LPS (LCD25) の特異的相互作用 。特異的結合はTLR2−Fcに対して観察されたが、Fcのみ、またはRse 、AxI、Her2またはHer4の細胞外ドメインを有する融合タンパク質に 対しては観察されなかった。TLR2−Fcに対する結合はLCD25 LPS と特異的に動きしたが、脱毒素化されたLPSでは動きしなかった。

[図 1 5] TLR 2はLP S誘導IL — 8 発現に必要とされる。mCD 1 4 を通認的に発現する 2 9 3 ーMS C Vベクターコントロールと 2 9 3 ーT L R 2 細胞を LB Pのみ、または示された種類の LP S とともに、無血清常地中 1 μ g / m I の濃度で 6 時間促進した。等しい量の ρ o I y - (A) R N A を / ー ザン分形の ために 出いた。

- 【図16】 huTLR2をコードする塩基配列(配列番号11)。
- 【図17】 huTLR2のアミノ酸配列(配列番号12)。

[図18] PRO358と命名された天然配列ヒトトールタンパク質の 得られたアミノ酸配列 (底列番号13) を示す。この図において、アミノ酸1~ 19は推定シヴナル配列を形成し、アミノ酸20~575は、アミノ酸20~5 4がロイシンに富む推選しの特徴を有する推定無限外ドメインであり、アミノ酸 576~595は推定トランスメンプレンドメインであるが、アミノ酸696~ 811は細胞内ドメインを形成する。

【図19】 図18の配列の続きである。

【図20】 図19の配列の続きである。

[図21] (配別番号14)成約した余長トールタンパク費PRO35 8をコードするDNA47361と命名された天然配列ヒトトールタンパク質 c DNAの塩益配列を示す。示された配列は外条性配列を有するので、ATG開始 コドンに下線を付し、TAA停止コドンは四角で開んだ。

【図22】 図21の配列の続きである。

><MW: 120922

MVFPMWTLKRQILILFNIILISKLLGARWFPKTLPCDVTLDVPKNHVIVDCTDKHLTEIP GGIPTNTTNLTLTINHIPDISPASFHRLDHLVEIDFRCNCVPIPLGSKNNMCIKRLQIKP RSFSGLTYLKSLYLDGNQLLEIPQGLPPSLQLLSLEANNIFSIRKENLTELANIEILYLG QEDDFINILINQLQILDLSGNCPRCYNAPFPCAPCKNNSPLQIPVNAFDALTELKVLRLHSN SLOHVPPRWFKNINKLOELDLSQNFLAKEIGDAKFLHFLPSLIQLDLSFNFELQVYRASM NLSQAFSSLKSLKILRIRGYVFKELKSFNLSPLHNLQNLEVLDLGTNFIKIANLSMFKQF EASFMSVNESCYKYGOTLDLSKNSIFFVKSSDFOHLSFLKCLNLSGNLISOTLNGSEFOP LAELRYLDFSNNRLDLLHSTAFEELHKLEVLDISSNSHYFQSEGITHMLNFTKNLKVLQK LAMANDINDISSSTSRIMESESLRTLEFRGNHLDVLWREGDNRYLQLFKNLLKLEELDISKN SLSFLPSGVFDGMPPNLKNLSLAKNGLKSFSWKKLOCLKNLETLDLSHNOLTTVPERLSN CSRSLKNLILKNNQIRSLTKYFLQDAFQLRYLDLSSNKIQMIQKTSFPENVLNNLKMLLL HHNRFLCTCDAVWFVWWVNHTEVTIPYLATDVTCVGPGAHKGQSVISLDLYTCELDLTNL I.FSLSISVSLFLMVMMTASHLYFWDVWYIYHFCKAKIKGYORLISPDCCYDAFIVYDTK DPAVTEWVLAELVAKLEDPREKHFNLCLEERDWLPGQPVLENLSQSIQLSKKTVFVMTDK VAKTENFKI AFYLSHQRIMDEKVDVI IL I FLEKPFQKSKFLQLRKRLCGSSVLEWPTNPQ QNCYYRNPCYVSYSIEKDAFLNLTKLKVLSLKDNNVTAVPTVLPSTLTELYLYNNMIAKI KRLKVIDLSVNKISPSGDSSEVGFCSNARTSVESYEPQVLEQLHYFRYDKYARSCRFKNK AHPY FWOCLKNALATDNHVAY SQVFKETV



>CCCATCTCAAGCTGATCTTGGCACCTCTCATGCTCTGCTCTTTCAACCAGACCTCTACA **ITCCATITIGGAAGAGACTAAAA** >< . ここから挿入開始

ATGGTGTTTCCAATGTGGACACTGAAGAGACAAATTCTTATCCTTTTTTAACATAATCCTA ATTTCCAAACTCCTTGGGGCTAGATGGTTTCCTAAAACTCTGCCCTGTGATGTCACTCTG GATGITCCAAAGAACCAIGTGATCGTGGACTGCACAGACAAGCATTTGACAGAAATTCCT GGAGGTATTCCCACGAACACCACGAACCTCACCCTCACCATTAACCACATACCAGACATC TCCCCAGCGTCCTTTCACAGACTGGACCATCTGGTAGAGATCGATTTCAGATGCAACTGT GTACCTATTCCACTGGGGTCAAAAAACAACATGTGCATCAAGAGGCTGCAGATTAAACCC 3AGATACCGCAGGGCCTCCCGCCTAGCTTACAGCTTCTCAGCCTTGAGGCCAACATC ITTICCATCAGAAAAGAGAATCIAACAGAACIGGCCAACATAGAAAIACTCIACCIGGGC Caaaactgttattatcgaaatccttgttatgtttcatattcaatagagaagatgccttc CIAAACTIGACAAAGTIAAAAGTGCTCTCCCTGAAAGAIAACAATGTCACAGCCGTCCCT actottttgccatctactttaacagaactatatctctacaacaacatgattgcaaaaatc CAAGAAGATGATTTTAATAACCTCAACCAATTACAAATTCTTGACCTAAGTGGAAATTGC ATCCCTGTAAATGCTTTTGATGCGCTGACAGAATTAAAAGTTTTACGTCTACACAGTAAC TCTCTTCAGCATGTGCCCCCAAGATGGTTTTAAGAACATCAACAACTCCCAGGAACTGGAT CIGICCCAAAACTICTIGGCCAAAGAAATIGGGGAIGCIAAATITCIGCAITITCICCCC AGCCTCATCCAATTGGATCTGTCTTTTCAATTTTGAACTTCAGGTCTATCGTGCATCTATG AATCTATCACAAGCATTTTCTTCACTGAAAGCCTGAAAATTCTGCGGATCAGAGGATAT GTCTTTAAAGAGTTGAAAAGCTTTAACCTCTCGCCATTACATAATCTTCAAAATCTTGAA SITCTIGATCTIGGCACIAACITIAIAAAAITGCIAACCICAGCAIGIITAAACAAIIT aaaagactgaaagtcatagatctttcagtgaataaaatatcaccttcaggagattcaagt SAAGTIGGCTICIGCICAAAIGCCAGAACTICIGIAGAAGITIAIGAACCCCAGGICCIG GAACAATTACATTATTTCAGATATGATAAGTATGCAAGGAGTTGCAGATTCAAAACAAA **BAGGCTTCTTTCATGTCTGTTAATGAAAGCTGCTACAAGTATGGGCAGACCTTGGATCTA** ><MET (trans=1-s, dir=f, res=1)>

[図3]

IGCCTGAATCTGTCAGGAAATCTCATTAGCCAAACTCTTAATGGCAGTGAATTCCAACCT

IG.3

TACCAAGGAGAGGCCTGGC

TAGCAGAGCTGAGATATTTGGACTTCTCCAACAACGGGCTTGATTTACTCCATTCAACA CTTAGAACTCTGGAATTTCAGAGGAAATCACTTAGATGTTTTATGGAGAAGGTGATAAC PCCCTAAGTTTCTTGCCTTCTGGAGTTTTTGATGGTATGCTCCAAATCTAAAGAATCTC ICTITIGGCCAAAAATGGGCTCAAATCTTTCAGTTGGAAGAAACTCCAGTGTCTAAAGAAC CTGGAAACTTTGGACCTCAGCCACAACCAACTGACCACTGTCCCTGAGAATTATCCAAC TGTTCCAGAAGCCTCAAGAATCTGATTCTTAAGAATAATCAAATCAGGAGTCTGACGAAG ATGATCCAAAAGACCAGCTTCCCAGAAAATGTCCTCAACAATCTGAAGATGTTGCTTTTG CATCATAATCGGTTTCTGTGCACCTGTGATGCTGTGTGGTTTTGTCTGGTGGGTTAACCAT ACGGAGGTGACTATTCCTTACCTGGCCACAGAIGTGACTTGTGTGGGGCCAGGAGCACAC AAGGGCCAAAGTGTGATCTCCCTGGATCTGTACACCTGTGAGTTAGATCTGACTAACCTG CACCTCTATTTCTGGGATGTGTGTGTATATTTACCATTTCTGTAAGGCCAAGATAAAGGGG IATCAGCGTCTAATATCACCAGACTGTTGCTATGATGCTTTTTATTGTGTATGACACTAAA SAGAAACATTTTAATTTATGTCTCGAGGAAAGGGACTGGTTACCAGGGCAGCCAGTTCTG IATGCAAAGACTGAAATTTTTAAGATAGCATTTTTACTTGTCCCATCAGAGGCTCATGGAT CTCCAGCTCCGGAAAAGGCTCTGTGGGAGTTCTGTCCTTGAGTGGCCAACAAACCCGCAA **GCATTTGAAGAGCTTCACAAACTGGAAGTTCTGGATATAAGCAGTAATAGCCATTATTT** Caatcagaaggaattactatatgctaaactttaccaagaacctaaaggttctgcagaaa agatacttacaattattccagaatctgctaaaattagaggaattagacatctctaaaat **TATTITICTACAAGATGCCTTCCAGTTGCGATATCTGGATCTCAGCTCAAATAAAATCCAG ATTCTGTTCTCACTTTCCATATCTGTATCTCTTTTCTCATGGTGATGATGACAGCAAGT** SACCCAGCTGTGACCGAGTGGGTTTTGGCTGAGCTGGCCAAACTGGAAGACCCAAGA SAAAAAGTTGATGTGATTATCTTGATATTTCTTGAGAAGCCCTTTCAGAAGTCCAAGTTC SCTCACCATACTTCTGGCAGTGTCTAAAGAACGCCCTGGCCACAGACAATCATGTGGCC PATAGTCAGGTGTTCAAGGAAACGGTCTAGCCTTCTTTGCAAAACACAAACTGCCTAGTT

FLNLKNLRELLLEDNOLPQIPSGLPESLTELSLIQNNIYNITKEGISRLINLKNLYLAWN CYFNKVCEKTNI EDGVFETLTNLELLSLSFNSLSHVPPKLPSSLRKLFLSNTQIKY ISEE DFKGLINLTLIDLSGNCPRCFNAPFPCVPCDGGASINIDRFAFQNLTQLRYLMLSSTSLR RNFSKLLSLRALHLRGYVFQELREDDFQPLMQLPNLSTINLGINFIKQIDFKLFQNFSNL DKYNLESKSLVELVFSGNRLDILMNDDDNRYISIFKGLKNLTRLDLSLARLKHIPNEAFL 1VMLAALAHHLFYWDVWFIYNVCLAKVKGYRSLSTSQTFYDAYISYDTKDASVTDWVINE **GRYHLEESRDKNVLLCLEERDWDPGLAIIDNLMQSINQSKKTVFVLTKKYAKSWNFKTAF** // CLALQRIMDENMDVIIFILLEPVLQHSQYLRLRQRICKSSILQWPDNPKAEGLFWQTLRN MENMFLOSSMLTC1 FLLLSGSCELCAEENFSRSYPCDEKKONDSVIAECSNRRLOEVPOT vgkyvteldlsdnfithitnesfoglonltkininhnpnvqhqngnbgiqsnglnitdga KINAAWFKNMPHLKVLDLEFNYLVGEIVSGAFLTMLPRLEILDLSFNYIKGSYPQHINIS II YLSENRI SPLVKDTROSYANSSSFORHIRKRRSTDFBFDPHSNFYHFTRPLIKPOCA aygkaldlsinsiffigpnofenlpdiacinlsansnaqvisgtefsaiphvkyldltnn RLDFDNASALTELSDLEVLDLSYNSHYFRIAGVTHHLEFIQNFTNLKVLNLSHNNIYTLT NLPASLTELHINDNMLKFFNWTLLQQFPRLELLDLRGNKLLFLTDSLSDFTSSLRTLLLS HINE I SHILPSGFL SEVSSLKHILDLS SNILLKTINKS ALETKTTTKL SMLELHGNPFECTCDI 3DFRRWMDEHLNVKIPRLVDVICASPGDQRGKSIVSLELTTCVSDVTAVILFFFTFFITT **VALIENDSRYNNMYVDSIKOY**

分子量 : 119856.26

0 ストップ;

<1041

><:こからcdna 開始、>GGGTACCATTCTGCGCTGCTGCAGTTACGGAATGAAAATTAGAACAACAGA {trans=1-s, dir=f, res=1}> ><MET

a regadad caretre cercanda recreanda recrea coreca estrocorectados de la compansión de la compansión de la comp TCCTGTGAGTTATGCGCCGAAGAAATTTTTCTAGAAGCTATCCTTGTGATGAGAAAAG **DADATGACTCAGTTATTGCAGAGTGCAGCAATCGTCGACTACAGGAAGTTCCCCAAACG** GAATCATTTCAAGGGCTGCAAAATCTCACTAAAATAAATCTAAACCACAAACCCCAATGTA ZAGCACCAGAAAGGGAAATCCCGGGTATACAATCAAATGGCTTGAATATCACAGACGGGGCA TTCCTCAACCTAAAAACCTAAAGGGAGTTACTGCTTGAAGACAACCAGTTACCCCAAATA CCCTCTGGTTTGCCAGAGTCTTTGACAGAACTTAGTCTAATTCAAAACAATATATACAAC ATAACTAAAGAGGGCATTTCAAGACTTATAAACTTGAAAAATCTCTATTTGGCCTGGAAC IGCTATTTTAACAAAGTTTGCGAGAAAACTAACATAGAAGATGGAGTATTTGAAACGCTG ACAAATTTGGAGTTGCTATCACTATCTTTCAATTCTCTTTCACACGTGCCACCCAAACTG CCAAGCTCCCTACGCAAACTTTTTCTGAGCAACACCCCAGATCAAATACATTAGTGAAGAA SATITICAAGGGATIGATAAATITAACATTAACTAGATITTAAGCGGGAACTGTCCGAGGTGC TTCAATGCCCCATTTCCATGCGTGCCTTGTGATGGTGGTGCTTCAATTAATATAGATCGT FTTGCTTTTCAAAACTTGACCCAACTTGGATACCTAAACCTCTCTGGACTTTCCCTCAGG AAGATTAATGCTGCTTGGTTTAAÁAATATGCCTCATCTGAAGGTGCTGGATCTTGAATTC **AACTATTTAGTGGGAGAAATAGTCTCTGGGGCATTTTTAACGATGCTGCCCCCCTTAGAA** AGAAACTTCTCTAAACTTTTGTCTCTACGGGCATTGCATTTAAGAGGTTATGTGTTCCAG 3AACTCAGAGAAGATGATTTCCAGCCCCTGATGCAGCTTCCAAACTTATCGACTATCAAC ITGGGTATTAATTTAATTAAGCAAATCGATTTCAAACTTTTCCAAAATTTTCTCCAATCTG

FIG

AATTTGCCAGCGAGTCTCACTGAACTACATAAATGATAATATATAATAAAGTTTTTTAAC IGGACATTACTCCAGCAGTTTCCTCGTCTCGAGTTGCTTGACTTACGTGGAAACAACTA CICGATITIAAGITICCAATCTGAAAAAAAATCAAAAATCCGCACITGAAACTAAGACC ACCACCAAATTATCTATGTTGGAACTACACGGAAACCCCTTTGAATGCACCTGTGACATT STCATITIGTGCCAGTCCTGGGGATCAAAGAGGGAAGAGTATTGTGAGTCTGGAGCTAACA ACTIGIGITICAGAIGICACIGCAGIGAIATITATITITICIICACGIICTITAICACCACC AATGTGTGTTTAGCTAAGGTAAAAGGCTACAGGTCTCTTTCCACATCCCAAACTTTCTAT SAAATTATTTACTTGTCAGAAAACAGAATATCACCGTTGGTAAAAGATACCCGGCAGAGT IATGCAAATAGTTCCTCTTTTCAACGTCATATCCGGAAACGACGCTCAACAGATTTTGAG **SCTTATGGAAAAGCCTTAGATTTTAAGCCTCAACAGTATTTTCTTCATTGGGCCAAACCAA** ITTGAAAATCTTCCTGACATTGCCTGTTTAAATCTGTCTGCAAATAGCAATGCTCAAGTG AGACTAGACTTTGATAATGCTAGTGCTCTTACTGAATTGTCCGACTTGGAAGTTCTAGAT **CICAGCTATAATICACACTATITCAGAATAGCAGGCGTAACACACCATCATCTAGAATITATT** CAAAATTTCACAAATCTAAAAGTTTTAAACTTGAGCCACAACAACATTTATACTTTAACA GATAAGTATAACCTGGAAAGCAAGTCCCTGGTAGAATTAGTTTTCAGTGGCAATCGCCTT 3acatttttgtggaatgatgatgacaacaggtatatctccattttcaaaggtctcaagaat CTGACACGTCTGGATTTATCCCTTAATAGGCTGAAGCACATCCCAAATGAAGCATTCCTT CTCTTTTAACTGATAGCCTATCTGACTTTACATCTTCCCTTCGGACACTGCTGCTGAGT 3GAGATTTCCGAAGATGGATGGATGAACATCTGAATGTCAAAATTCCCCAGACTGGTAGAT ITTGACCCACAITCGAACTITTATCAITTCACCCGICCTTTAATAAAGCCACAATGIGCT

[図7]

ss.DNA42663

TIGGGCTACCACCTIGAAGAGAGCCGAGACAAAAACGTTCTCCTTTGTCTAGAGGAGAGG 3AGCCAGTGTTACAGCATTCTCAGTATTTGAGGCTACGGCAGCGGATCTGTAAGAGCTCC **CIGIATTIAGITATCIATIGCIAIGTAACAANTIATCCCAAAACTIAGIGGITTIAAAACAA** 2acattitgccccacagtititgagggtcaggagtccaggcccagcataactgggtcc 399GTCACACTCATGTTGTTTTCTGGATTCAATTCCTGGGCTATTGGCCAAAGG PGATATCTCATCACTTTGGCCATATTCTATTTGTTAGAAGTAAACCACAGGTCCCACCAG CTCCATGGGAGTGACCACTCAGTCCAGGGAAAACAGCTGAAGACCAAGATGGTGAGCTC ATCTTGATGATAGATTGTGAATATCAGGAGGCAGGGATCACTGTGGACCATCTTAGCAGT SATTGGGACCCGGGATTGGCCATCATCGACAACCTCATGCAGAGCATCAACCAAAGCAAG aaaacagtatttgattttaaccaaaaatatgcaaaaagctggaactttgaaacagctttt **IACTTGGCTTTGCAGAGGCTAATGGATGAGAACATGGATGTGATTTATATTTATCCTGCTG** ATCCTCCAGTGGCCTGACAACCCGAAGGCAGAAGGCTTGTTTGGCAAACTCTGAGAAT IACTAACTGACGTTAAGTCATGATTTCGCGCCATAATAAAGATGCAAAGGAATGACATTT **ICTGCTCAGGGTGTCTCAGAGGCTGCAATGTAGGTGTTCACCAGAGACATAGGCATCACT** CAAAAAAGAGAGGTTGCTAGCAAGATGAAGTCACAATCTTTTGTAATCGAATCAAAAAG **IGATTGCTTCAGTTGGTCATCAACTAITTTCCCTTGACTGCTGTCCTGGGATGGCCTGCT** TGACCTAACACATCTTTTTCAATATCTAAGAACTTTTGCCACTGTGACTAATGGTCCT **AATATTAAGCTGTTGTTTATATTTATCATATATCTATGGCTACATGGTTATATTATGCTG** IGGTIGCGTICGGTITITATITACAGTIGCITITIACAAATATITIGCIGTAACATITIGACIT CTAAGGTTTTAGATGCCATTTAAGAACTGAGATGGATAGCTTTTTAAAGCATCTTTTACTTC :TACCATTTTTAAAAGTATGCAGCTAAATTCGAAGCTTTTGGTCTATATTGTTAATTGC





FIG.8A

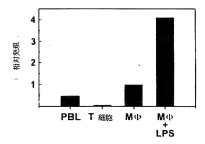


FIG.8B



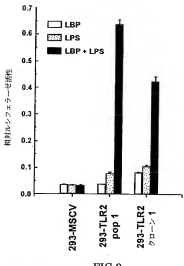


FIG.9

[図10]



FIG.10

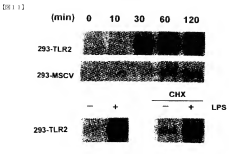


FIG.11

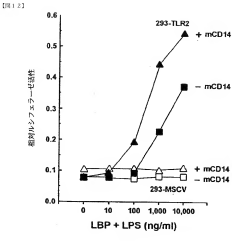


FIG.12





ILI-R SAKTRFWKNVRÝHMPV 524 I I I I I FIG. 13B TLR2 AQREGEWVNLRAAIKS 784

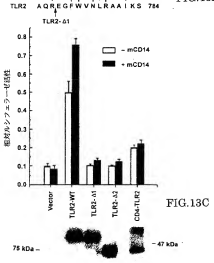


FIG.13D

[図14]

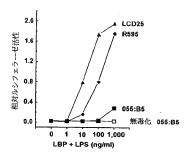


FIG.14A

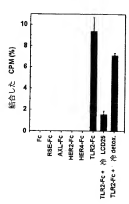
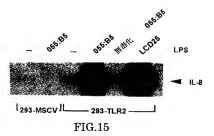


FIG.14B

[図15]



[図16]

GTTATGCCTAGAAAACATTTCTCAAGAATTAGAATTACGATATGCTGTCAAACACAATGA CTTATTTGAACCTCTTTTATTTGTAGGTTGAAGCACTGGACAATGCCACATACTTTGTGG ATGGTGTGGGTCTTGGGGGTCATCATCAGCCTCTCCAAGGAAGAATCCTCCAATCAGGCT TCTCTGTCTTGTGACCGCAATGGTATCTGCAAGGGCAGCTCAGGATCTTTAAACTCCATT CCCTCAGGGCTCACAGAAGCTGTAAAAAGCCTTGACCTGTCCAACAACAGGATCACCTAC ATTAGCAACAGTGACCTACAGAGGTGTGTGAACCTCCAGGCTCTGGTGCTGACATCCAAT GGAATTAACACAATAGAGGAAGATTCTTTTTCTTCCCTGGGCAGTCTTGAACATTTAGAC TTATCCTATAATTACTTATCTAATTTATCGTCTTCCTGGTTCAAGCCCCTTTCTTCTTA ACATTCTTAAACTTACTGGGAAATCCTTACAAAACCCTAGGGGAAACATCTCTTTTTTCT CATCTCACAAAATTGCAAATCCTGAGAGTGGGAAATATGGACACCTTCACTAAGATTCAA AGAAAAGATTTTGCTGGACTTACCTTCCTTGAGGAACTTGAGATTGATGCTTCAGATCTA CAGAGCTATGAGCCAAAAAGTTTGAAGTCAATTCAGAATGTAAGTCATCTGATCCTTCAT ATGAAGCAGCATATTTTACTGCTGGAGATTTTTGTAGATGTTACAAGTTCCGTGGAATGT TTGGAACTGCGAGATACTGATTTGGACACTTTCCATTTTTCAGAACTATCCACTGGTGAA ACAAATTCATTGATTAAAAAGTTTACATTTAGAAATGTGAAAATCACCGATGAAAGTTTG TTTCAGGTTATGAAACTTTTGAATCAGATTTCTGGATTGTTAGAATTAGAGTTTGATGAC TGTACCCTTAATGGAGTTGGTAATTTTAGAGCATCTGATAATGACAGTTATAGATCCA GATCTGAGCACTTTATATTCACTTACAGAAAGAGTTAAAAGAATCACAGTAGAAAACAGT AAAGTTTTTCTGGTTCCTTGTTTACTTTCACAACATTTAAAATCATTAGAATACTTGGAT CTCAGTGAAAATTTGATGGTTGAAGAATACTTGAAAAATTCAGCCTGTGAGGATGCCTGG CCCTCTCTACAAACTTTAATTTTAAGGCAAAATCATTTGGCATCATTGGAAAAAACCGGA GAGACTTTGCTCACTCTGAAAAACTTGACTAACATTGATATCAGTAAGAATAGTTTTCAT TCTATGCCTGAAACTTGTCAGTGGCCAGAAAAGATGAAATATTTGAACTTATCCAGCACA CGAATACACAGTGTAACAGGCTGCATTCCCAAGACACTGGAAATTTTAGATGTTAGCDAC AACAATCTCAATTTATTTTCTTTGAATTTGCCGCAACTCAAAGAACTTTATATTTCCAGA AATAAGTTGATGACTCTACCAGATGCCTCCCTCTTACCCATGTTACTAGTATTGAAAATC AGTAGGAATGCAATAACTACGTTTTCTAAGGAGCAACTTGACTCATTTCACACACTGAAG ACTITGGAAGCTGGTGGCAATAACTTCATTTGCTCCTGTGAATTCCTCTCCTTCACTCAG GAGCAGCAAGCACTGGCCAAAGTCTTGATTGATTGGCCAGCAAATTACCTGTGTGACTCT CCATCCCATGTGCGTGGCCAGCAGGTTCAGGATGTCCGCCTCTCGGTGTCGGAATGTCAC AGGACAGCACTGGTGTCTGGCATGTGCTGTGCTCTGCTGATCCTGCTCACGGGG GTCCTGTGCCACCGTTTCCATGGCCTGTGTATATGAAAATGATGTGGGCCTGGCTCCAG GCCAAAAGGAAGCCCAGGAAAGCTCCCAGCAGGAACATCTGCTATGATGCATTTGTTTCT TACAGTGAGCGGGATGCCTACTGGGTGGAGAACCTTATGGTCCAGGAGCTGGAGAACTTC AATCCCCCCTTCAAGTTGTGTCTTCATAAGCGGGACTTCATTCCTGGCAAGTGGATCATT GACAATATCATTGACTCCATTGAAAAGAGCCACAAAACTGTCTTTGTGCTTTCTGAAAAC TTTGTGAAGAGTGAGTGCAAGTATGAACTGGACTTCTCCCATTTCCGTCTTTTTGAT GAGAACAATGATGCTGCCATTCTCATTCTTCTGGAGCCCATTGAGAAAAAAGCCATTCCC GACGAGGCTCAGCGGGAAGGATTTTGGGTAAATCTGAGAGCTGCGATAAAGTCCTAGGTT CCCATATTTAAGACCAGTCTTTGTCTAGTTGGGATCTTTATGTCACTAGTTATAGTTAAG TTCATTCAGACATAATTATAAAAAACTACGTGGATGTACCGTCATTTGAGGACTTGCTT ACTAAAACTACAAAACTTCAAA

VSGMCCALFLILLIGVLCHRFHGLWYMKMMWWLQAKRKPRKAPSRNICYDAFVSYSE LSOHLKSLEYLDLSENLMVEEYLKNSACEDAWPSLOTLILRONHLASLEKTGETLLTLK NLTNIDISKNSFHSMPETCQWPEKMKYLNLSSTRIHSVTGCIPKTLEILDVSNNNLNLF SLNLPQLKELYISRNKLMTLPDASLLPMLLVLKISRNAITTFSKEQLDSFHTLKTLEAG SINFICSCEFLSFTQEQQALAKVLIDWPANYLCDSPSHVRGQQVQDVRLSVSECHRTAL RDAYWVENLMVOELENFNPPFKLCLHKRDFI PGKWI I DNI I DSI EKSHKTVFVLSENFV **KSEWCKYELDFSHFRLFDENNDAAILILLEPIEKKAIPQRFCKLRKIMNTKTYLEWPMD** EAQREGEWVNLRAAIKS

SNNRITYISNSDLQRCVNLQALVLTSNGINTIEEDSFSSLGSLEHLDLSYNYLSNLSSS WFKPLSSLIFLNLLGNPYKTLGETSLFSHLTKLQILRVGNMDTFTKIQRKDFAGLTFLE FHFSELSTGETNSLIKKFTFRNVKITDESLFQVMKLLNQISGLLELEFDDCTLNGVGNF RASDNDRVIDPGKVETLTIRRLHIPRFYLFYDLSTLYSLTERVKRITVENSKVFLVPCL

ELEIDASDLQSYEPKSLKSIQNVSHLILHMKQHILLLEIFVDVTSSVECLELRDTDLDT

APHTLWMVWVLGVIISLSKEESSNQASLSCDRNGICKGSSGSLNSIPSGLTEAVKSLDL

210 (SEC DINC.) Section 1) and the first lie blue Cya Ser lie wal Met firs Ala Glu Glu Aag Ala Feo Glu Leu Feo Glu Glu Arg Glu Het Arg Leu lie λ_3^5 Ann lie fyr lie λ_3^6 and λ_3^6 an re r Len Asp Thr Met Pro Ile Cys Glu Glu Ala Gly Asn Met Ser His Leu Glu Ile Leu Gly Leu 130 145 Val Leu Leu Arg Asp 205 Leu Asn Ala Lys Thr Sec Val Leu Leu Leu Ann Lys Val Asp Leu Eeu Trp Asp Asp Leu Ehe Leu Ile Leu Gin Rhe Val Trp His Thr 245 250 265 Leu Pro His Asn Ala Gly Ser Tyr Glu Met Gln Arg Asn Leu Ser 230 Leu Asp Thr Leu Ile Leu Cys His Asn Arg Ile Gln Gln 85 Thr frp Tyr Leu Leu 115 Ser Gly Ala Lys Ila Gln Lys Ser Asp Phe Gln Lys Ile Ala His Leu His Leu Asn Thr Val Phe Leu Gly Phe Arg 175 155 Thr Leu Asp Asp Thr Asn Phe Trp 200 Thr Pro Ala Thr Thr 50 Asn Asn Arg Leu Lys Ser Val 105 ile Val Leu Pro Met 195 Lys Ile Leu Glu Mer Thr Asn Ile Asp Gly Lys Ser Gln Phe Val 215 Asp Leu ' Arg Val Leu Ser Leu Arg Lys Val Pro Ala Leu Pro Ile Leu Asn Thr Thr Lys Leu His 185 Tyr Leu Asp Leu Ser 100 Phe His Ser Val Ser Lys Ser Phe Asn Asp Phe 125 Glu Leu Arg Ser Asm Met 35 Ser Ser Asp Thr Phe Glu Phe Asn Lys Met Thr Asn Cys Leu Gln Glu Glu Gly Ser Ile Lys Thr Ser Tyr Leu Asp Leu Gln Phe

[图19]

Ser Pro 420 25 50 45 60 Ser 540 Asn 330 Phe Leu Thr Asp 480 Cys Leu Pro Lys Ser Ile Gln Ile Leu Asp : 440 Gln Asn Tyr Pro Thr Lys Phe Gin Tyr Leu Asn Phe Ala Asn Asn Ile 345 Lys Asn Asp Glu Asn Cys Ser Trp 415 Lys Aşn Phe Ile Gln Leu Glu Thr Tyr $535\,$ Gin lie Akg Aan Val The Phe Gly Gly Lys Ala Tyr Leu Asp His Aan Ser Phe Asp Tyr Ser Aan Thr Val Met 290 275 Asp Ile Glu Val Ser Leu Phe Phe Asn 1 475 Leu Asp 1 505 Glu Thr 1 385 Met Leu Leu Thr Lys 325 Asn Asn Gin Ile Gin Thr Val Pro Lys Glu Thr Ile His Leu Met Ala Leu Arg Glu Leu Asn Ile Ala 465 Leu Ile Leu Asn Gly Asn Lys Leu 380 Leu Ser Pro Ser Ser Gln Asn Leu Leu Gln His 405 ren 11e 500 Arg Cys Thr Cys Glu Leu 525 530 1yr 320 Tyr Ile Gln Gln Asp Lys Ile 315 Asn Met Asn Leu Ser Tyr Asn Lys Leu Ser Asp Ser Val Phe Arg 425 Leu Pro Gly Cys Ser His Phe Ser Arg Leu Ser Val Leu Asn 11e Glu Met Asn Phe 495 Phe Lys Arg Thr 11e Gln Leu Pro His Leu Lys Thr 365 370 Leu Phe Pro Leu Gly Arg Asn Pro Phe 520 Glu His Leu Asp Phe Arg Val 1 Asn Ala Gln Met Pro His Met 335 Asn Asn Thr Pro Leu 395 Asn Ala Val His Phe Leu Lys Thr 1 Glu His 305 Val Glu His Phe Leu Ile Ser Thr Asp Glu Leu Ser Cys Phe Ala Val Val Cys Gln Glu Val Lya Thr Ile

9118 570	H13 600	Arg 630	Asp 660	TYE 690	GLu 720	91n 750	180	Cy3
Lea	Len	Lys	gra	Ser	His	Len	Val	Asp
His	Cys	Leu	Lys	Lys	Phe	Len	Asn	Thr
Va l	ζ	G1n	e y u	61n	Leu	Ala	Val	Arg
Asp	Phe	gra	Leu	118	Asn	Lys	Asn	Met
565	A1a 595	G1n 625	Asn 655	Phe 685	His 715	Leu 745	11e	Leu
a a	Val	Thr.	Pro	Ser	His	Lys	Ala	Ser
Arg	Ala	Thr	Ile	Val	Ala	H S	Ala	Ile
Į.	Lea	Lys	ren	110	Phe	Tyr	Arg	Thr
GLy.	GLy	Arg	gJu	Asn	Tyr	Arg	Len	Ser
Arg 560	Leu 590	Va1 620	Asn 650	G1u 680	Phe 710	Thr 740	Asn 770	G13
Leu	Val	Arg	Lys	Ser	610	Pro	Ala	Arg
Asn	Leu	HIS	Val	11e	Tyr	116	Trp	Ser
Leu	Met	Trp	Trp	Ser	His	cys	Phe	61 u
Pro	Ile	Thr	Leu	Lys	ç,	Tyr	Leu	G1n
Tyr 555	Val 585	Gln 615	Ser 545	G1y 675	Trp 705	Phe 735	G1y 765	Asn 795
Glu	val	Ήř	Asp	Pro	eJu	Pro	Cys	Leu
Cys	The	ç	His	Asp	Asn	Ile	Lys	G1u
Thr	Thr	Gln	Glu	Phe	gTn	Pro	Arg	ŢĻ
Tyr	Val	Gly	Ser	Tyr	Va1	gJn	Arg	Phe
Ser 550	11.e 580	Leu 610	Tyr 640	Ser 670	Phe 700	Leu 730	Asp 760	Thr 790
ds _A	Leu	Met	Ser	Glu	Asn	Leu	Lys	Gln
Sex	Leu	Arg	II.	īyr.	Pro	Ile	Pro	Leu
Trp	Ala	Leu	Phe	Leu	Ser	Leu	Trp	g1n
βŢ	T.	Tyr	ALa	Cys	Fe.	Ω	GI.u	Tyr
Val 545	Asn 575	Trp 605	His 635	11e	Va.1	11e 725	Leu 755	Net 785
Met	Cys	Pro	Phe	Leu	Phe	113	Tyr	610
Glu Val Met Met Val Gly Trp Ser Asp Ser Tyr Thr Cys Glu Tyr Pro Leu Asn Leu Arg Gly Thr Arg Leu Lys Asp Val His Leu His 540 545	GIN Lew Ser Cye Ann Thr Ala Lew Lew Ile Val Thr Ile Val Val Ile Net Lew Val Lew Gly Lew Ala Val Ala EMe Cys Cys Lew His 500 575 575 575 575 575 575 575 575 575	Phe Asp ieu Pro Tro Tyr Leu Arg Het Leu Gly Gin Cys Thr Gin Thr Trp His Arg Val Arg Lys Thr Thr Giu Giu Gin Leu Lys Arg 620 605 605	Asn Val Ary Phe His Ala Phe Ile Ser Tyr Ser Glu His Asp Ser Leu Trp Val Lys Asn Glu Leu Ile Rro Asn Leu Glu Lys Glu Asp 645 650	Gly Ser lie Leu lie Cys Leu Tyr Glu Ser Tyr Phe Asp Pro Gly Lys Ser lie Ser Glu Asn lie Val Ser Phe Ile Glu Lys Ser Tyr 650 675	Lys Ser lie Fhe Val Leu Ser Pro Aan Fhe Val Gin Aan Giu Tep Cys Hia Tyr Giu Fhe Tyr Phe Ala Hia Hia Aan Leu Phe Hia Giu 720 720	Asn Ser Asp His lie lie Leu lie Leu Leu Giu Fro lie Fro Phe Tyr Cys lie Fro Thr Arg Tyr His Lys Leu Lys Ala Leu Lau Glu 735	Lys Lys Ala Tyr Leu Glu Trp Pro Lys Asp Arg Arg Lys Cys Gly Leu the Trp Ala Asn Leu Arg Als Ala Tha Tso 185 175 185	Ala Thr Arg Glu Met Tyr Glu Leu Gin Thr Phe Thr Glu Leu Aan Glu Glu Ser Arg Gly Ser Thr Ile Ser Leu Met Arg Thr Aap Cys 810 810 810
Val	20.5	Asp	Va1	Ser	Ser	Ser	Lys	Thr
GFr.	Glu	Phe	Asn	G1y	Lys	Asn	Lys	Ala

F1G.2

Leu 811 GRATCATCCA CECACCISCA GEICTGCTGA GRANDAGAA GECGTGGGGE TTTTGAGCTC ATCTTCATCA TECATATGAG GAAATAAGTG GTAAAATCCT

[21]

100

1400 1500 1600 1000 1100 1300 1800 200 909 tatgaratge racerartet tactttagra antgetraga criegetiet attgettart aragetgrit tactetggga cgacettite effatettag AATITETTIG GCATACATCA GIGGAACACT TICACATCCG AANIGIGACT TITUGIGGIA AGGCITATCI TGACCACAAT ICATITGACI ACTCAAATAC tgiratgasa actataanat tggarcatgt acatticaga gtgitttaca itchacagga iraaatgtat ttgcittiga ccaraatgga catagaraac ctgacaatat caaatgcaca aatgccacac atgcttttcc cgaattatcc tacgaaattc caatatttaa attttgccaa taatatctta acagacgagt TOTITANAS AACTATCOJA CTGCCTCACT TGANAACTCT CATTITGAAT GGCAATANAC TGGAGACACT ITCTITAGTA AGTIGCTITG CTAACAACAC accetegaa cacteggate tgagtgaaa tctattagaa cataaaanto atgaaaatto ctcatgggca gaaactgfog tcaataigaa tctgfcatac MINMATTET CTURICIST CTTCHGGTGC TTGCCCMAM GIMTICMAM ACTICACCTM MATMATMACC MANICAMAC TGINCCIAM GAGACIMITC ntetgatsse ettacsasaa etaaatatig caittaatet tetaactgat etecetogat geasteatet eagtagaett teasttetga acattgaaat GAACTICAIT CICAGECCAT CICTGGATTI TGITCAGAGC TGCCAGGAAG TINAAACICT AAATGCGGGA AGAAATCCAT TCCGGTGTAC CTGTGAATTA ANANITICA ITCACCITCA AACATATICA GAGGICATGA IGGITGGAIG GICACATICA IACACCIGIG AATACCITIT AAACCTAAGG GGAACIAGGI ϕ ET (tens=1-5, dir-E, res=1)> resense transmit totherate trateaence manosomate cotcomence and and some transmit totherate transmit totherate transmit totherate transmit totherate transmiters. ARACITCASA TITICALICY GICTOCARAC TORGRATITI GALICIRISC CATRACAGAA TICAACAGCI GGRICTCARA ACCITIGAAI TCAACARGA STIRAGATAT THAGATITGT CHARLACAG ACTGAAGAGT GTAACTTGGT ATTTACTGGC AGGTCTCAGG TATTTAGATC TITCTTITAA TGACTTTGAC ACCATGCCTA TCTGTGAGGA AGCTGGGAAC ATGTCACACC TGGAAATCCT AGGTTTGAGT GGGGCAAAAA TACAAAAAIC AGATTTGCAG AAAATTGGTC ATCTGGATCT AAATACTGTC TTCTTAGGAT TCAGAACTCT TCCTCATTAT GANGAAGGTA GCCTGCCCAT CTTAAACACA ACAAAACTGG ACATTGTTTT ACCANTGGAC ACAAATTTGT GGGTTCTTTT GCGTGATGGA ATCAAGACTT CAAAAATATT AGAAATGACA AATATAGATG GCAAAAGCCA ATTTGTAAGT MIGACCIACT GETECRACAT GETETETARGA AAGSTECCOS CAGACTIGAC CECAGECACA AEGACACTGG AFTIATECTA TAACETECTE TITCAACTGC

otencarget tetroratet etetbarba aacagattst eta <u>(taa)</u> aate cercagteet tsggaagttg gggaeca*ent aca*etstisg gatgtagatt 2600 3100 ogtatigbaa arachiatia aiatgitata aactattaog teggegraa actaattistg gitttiggca etgaarigg antgraataa argestaaag 3300 1900 2100 2300 2400 AAAICTATAC CAGARGTAGT AACAGTGGGT 16661C1666 AGGTTGGATT ACAGGGAGCA TITGATITCT AIGITGFGFA TITCTAFAAT GYTGAATTG 3400 TOCCAACITI GICCAGAAIG AGIGGIGCCA TIAIGAAITC TACTITGCCC ACCACAAICT CTICCATGAA AAITGIGAIC ATAFAAITGT TAICTFACTG GAACCCAITC CAITCIATIG CAITCCCACC AGGIAICATA AACTGAAAGC TCTCCTGGAA AAAAAAGCAT ACTIGGAAIG GCCCAAGGAI AGGCGIAAAI STOSGETTIT CTGGGCAANC CIICGAGCTG CTATTANIGT TAATGTATTA ĠCCACCAGAG AAAIGIATGA ACTGCAGACA TICACAGAGI TAAAIGAAGA GHINCHACCT THATGRIDGE ANTITGACHA TAITHAITAA ANTAANANI GGITATICCC TICHTHICAG ITTCTHGHAG GAITTCTAAG AAIGTATCCT ATAGABACHO CITCHCHGI ITATAAGGGC ITAIGGAABA AGSTOTICAI CCCAGGATIG ITTATAATCA IGAAAAAATOI GGCCAGGTGC AGTGGCTCAC TCTIGIBANIC CCAGCACTAN GGAAGGCCAA GGNGGGNGAC CCACGAGGNC AAGAGANGGA GACCANCCTG GCCAACANGG NGAAACCCTG TCTCTACTAA APATACAADA ATTAGCIGGO COTGATISOTIC CACOCCIOTA GICCCAGCIA CITUGGSAGGC IUAGGCAGGA GAAIGGCITG AACCCGGGAG GIGGLAGITG CHGTGAGCTG HGATCGAGCC ACTGCACTCC AGCCTGGTGA CAGAGCGAGA CTCCATCTCA AAAAAAGGA AAAAAAAAA GAAAAAATG GAAAACATCC TCATGGCCAC AAARDAAGGI CHAATTCAAT AAAIDADAG ACATTAANGI AALADAAAT INCANGCCAC DAAAAAGAAT AAGGIAGCNG TAFAIDICCT TANARGACGI TCAICTCCAC GAATIAICTT GCAACACAGC ICTGTTGATT GTCACCATTG TGGTTATTAT GCTAGITCIG GGGTTGGCTG TBGCCTTCTG CTOTCICCAC ITTGATCTGC CCTGGTATCT CAGGATGCTA GGTCAATGCA CACAAACATG GCACAGGGTT AGGAAAACAA CCCAAGAACA ACTCAAGAGA ANTETCOME TOCACCENT INITICATAC AGTOMACNIG ATTOTOTOTO GGTGAAGAN GANTUATOC COMMUNICA GANGGAAGAT GGTTCTATOT TOATTIGCCT TIATGAARGC TACTITGACC CTGGCAAAAG CAITHGIGAA AATAITGIRA GCTICAITGA GAAAAGCIAI AAGICCAICT TIGITITGIC TITIBGARIGA ATCTGTATTT CITTIATAAG TAGAAAAAA ATAAAGATAG TITITACAGC CT 3462

【国際調查報告】

SEC PR CO 2	INTERNATIONAL SEARC	CH REPORT	F. /US 98	
I PC 6	C12N15/12 C07K14/785 C12N1 C12N15/12 C07K14/785 C12N1 C12N1/16 C07K19/08 C97K1		5/85 C121 5/28 A61	45/10 K39/395
	invernational Patent Classification (IPC) or to both makened elec-	sufficient and IPC		
	SEARCHED sumertation searced (obsertionion system followed by cases			
IPC 6	C12N C07K A61K	masson symbolsy		
Donumental	our searchect other than minimum moduly entropy to the extent t	that suich accuments are in	oloded in the fields se	exched
Electronic d	use base consulted during the intermelional electric (name of dal	to case and, where practic	al sourch terms used	
Onlegary *	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with industrin, where appropriate, of the			Relevant to plain No.
-employ	Colores of Educations, with engineers, whose appropriates, of the	ie reswort pasages		Hollevant to digith No.
A	homologue of the Drosophila To signals activation of adaptive NATURE, vol. 388, no. 6640, 24 July 1997 (1997-07-24), pag	immunity"		1,2,5-8, 15, 18-30, 37,38
E	XP092099039 LONDON GB cited in the application the whole document WD 98 50547 A (SCHERING CORPOR 12 November 1998 (1998-11-12) page 7, line 5 - page 25, lin page 37, line 20 - page 51, j	e 2		1,18-24, 38
Furth	or decentronis are holed in the continuation of box C.		r members are listed if	n dines.
	gories of abod documents :			
A' decumer enseine di Ring de L' decemer which is obtaine O' documer diber m P' documer loter this	at defining two general sizes of the est which is not tief to be in justicular reviewors. If the production reviewors is a second to be interested as the production of the production of prostly deshrist or six which may prove doubte not prostly deshrist or six of the production of the production of the production of or other speaks in manufactures, we subthistion or six of the production of the production of to product the production of the production of the production of production of the prod	"Y" dissument of partie exercise connect decomment is com- monic, such com- in the art. "S" dissument membe	reder relevance; the older televance; the older televance or connect for each of the city maker relevance; the older relevance are revisited with one or mothers being divide, and the same palent fitted to a me palent fit	aimed evention be considered to assent in General attra- element evention eather step when the matter step in to a person skilled amily
	tual completion of the intersectional resolution. ! April 1999	2 1, 07	99	on report
Varme a.scs m.	nting address of the ISA European Patent Office, P.B. 5316 Petention 2 N 2280 HV Reservic Tel (631-79) 345 2018 [X. 31651 apo nt, Fac (431-79) 346 3518	. Authorized officer MONTER	O LOPEZ B.	

orn PCTREAC10 (second stune) (July 1992)

ymational application No. INTERNATIONAL SEARCH REPORT PCT/US 98/21141 Box / Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) This international Search Report has not been established in inequal of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons Ziaun: Nos : because they relate to subject matter not required to be exerched by this Authority, samely: See FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210 Claims Non.: because they middle to perio of the International Application that do not comply with the presented requirements to such an extent that no meaningful international Search can be carried out, specifically. ms and are not drafted in ecoordance with the second and third sentences of Pule 5,4(s), Box ii Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet). This international Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: See additional sheet. As all required additional exerch fees were timely paid by the applicant, this international Search Report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without affort justifying an additional fee, life Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search less were simely paid by the applicant, this international Search Report sovers only those clasms for which fees were paid, specifically claims Nos... No recurred additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is natricited to the invention find manners in it is never only plaume. Nos.: See extra sheet, Invention 1. Remerk on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest assumpanied the payment of additional season mes.

Form PCT/ISA/210 (continuation of test sheet (1)) (July 1998)

International Application No. PCT/US 98/21141

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 218

I. Claims: 5-8, 15, and partially claims 1, 2, 18-30, 37-40

Nucleic acid having sequence SEQ 10 No:1 encoding a PRO285 polypeptide and variants thereof, vector and host call comprising the same and use thereof for producing a Toll polypeptide; Chimeric wollderlie comprising a PRO285 to the control of the Process of the

2. Claims: 9-11, 16, and partially claims 1, 2, 18-30, 37-40

Nucleic acid having sequence SEQ 1D NO:3 encoding a PR0266 polyopetide and variants thereof, vector and host cell comprising the same and use thereof for producing a Toll polyopetide; Chimeric solecule comprising a PR0266 polyopetide; Chimeric solecule comprising a PR0266 and the comprising the producing a Toll polyopetide; Chimeric solecule comprising a PR0266 agonists and antagonist contact the producing the producing a Chimeric Stock; PR0266 agonists and antagonists.

3. Claims: 3, 4, 12-14, 17, and partially claims 1, 18-30,

Nucleic acid having sequence SSQ ID No:13 encoding a PR0358 polypeptide and variants thereof, vector and host cell comprising the same and use thereof for producing Toll polypeptide; Inhameric molecules comprising a PR0358 polypeptide; Inhameric molecules comprising a PR0358 polypeptide; Thereir molecules comprising a PR0358 and use polypeptide; Tork the Month of Septile Shock; PR0358 agonists and antagonists

4. Claims: 31-36, and partially 37, 38

Antibodies and variants of human hTLR2 receptor

International Application No. PCT/ US 98/21141

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA! 210

Continuation of Box (I), Item 1.

Although claim 38 is directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and bosed on the alleged effects of the compound.

Further defect(s) under Article 17(2)(a):

Continuation of Box (I), Item 2.

Claims Nos.: 48 41

Claims 40 and 41, relating to agonists and antagonists have not been searched due to the lack of adequate technical description thereof in the application.

The applicant's attention is drown to the fact that claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e) PCI). The applicant is advised that the EP policy when acting as an International Preliminary Examination Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report or during any Chapter II procedure.

	TERNATIONAL SEAR		International A	
				98/21141
Patent document died in search report	Publication Oitle	Petent fizzii member(s)	,	Publication date
WO 9850547	A 12-11-1998	AL 7175	498 A	27-11-1998

Form PGT/SA/250 (owners fairnly annexs (Alls 1999)

フロントページの続き

7-01 - 00mc
(51) Int.C1.7 識別記号
C O 7 K 16/46
19/00
C 1 2 N 1/15
1/19
1/21
5/10
C 1 2 P 21/02
// A 6 1 K 45/00
C 1 2 P 21/08
(31)優先權主張番号 60/083, 322
(32)優先日 平成10年4月28日(1998. 4. 28)
(33)優先権主張国 米国(US)
(31)優先権主張番号 60/090,863
(32) 優先日 平成10年6月26日(1998. 6. 26)
(33)優先権主張国 米国(US)
(31)優先権主張番号 09/105, 413
(32)優先日 平成10年6月26日(1998. 6. 26)
(33)優先権主張国 米国(US)
(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY,
DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I
T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ
, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML,
MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K
E, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM
, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)
, A L, A M, A T, A U, A Z, B A, B B, B G,
BR, BY. CA, CH, CN, CU, CZ, DE, D
K, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM
, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG,
KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, L
U, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO
, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG,
S I, S K, S L, T J, T M, T R, T T, U A, U
G, US, UZ, VN, YU, ZW
(71)出願人 460 Point San Bruno
Blvd., South San Fra
ncisco, California
94080 U.S.A
(72)発明者 ポール・ジェイ・ゴドウスキ
アメリカ合衆国・カリフォルニア・
94010・パーリンゲイム・イーストン・ド
ライブ・2627 (72)発明者 オースティン・エル・ガーニー
アメリカ合衆国・カリフォルニア・
94010・ベルモント・デビー・レーン・1

(72)発明者 メラニー・アール・マーク アメリカ合衆国・カリフォルニア・ 94010・パーリンゲイム・チュラ・ヴィス タ・アヴェニュ・958ビー

(72)発明者 リュエイービン・ヤン アメリカ合衆国・カリフォルニア・

94066・サン・プリュノ・シー・クリフ・ ウェイ・2045 Fターム(参考) 4B024 AA01 AA11 BA53 BA63 CA04

CAO7 DAO2 DAO6 DA12 EA04 GAO3 GA11 HAO1 HAO3 4B064 AG20 AG27 CAO2 CAO6 CA10

CA19 CA20 CC24 DA01

4B065 AA26X AA72X AA90X AA92X AA93X AB01 AB05 AC14 BA62 BA08 CA24 CA25 CA44 CA46

4C084 AA17 NA14 ZB052 ZB072 ZB352

4C085 AA14 CC32 EE01

4E045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA41 CA40 CA46 DA50 DA75 DA76 EA20 EA50 FA72 FA73 FA74 GA26

